

DOLOFENAC 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Geautoriseerd

- Diclofenac sodium

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

DOLOFENAC 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Niet te consumeren paarden

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

• Rund

- Meat and offal. 15 day
- Milk. no withdrawal period Leche: 144 horas (6 días)

• Varken

- Meat and offal. 12 day

• Niet te consumeren paarden

- Meat and offal. no withdrawal period

Carne: No autorizado para consumo humano

- Milk. no withdrawal period Leche: No autorizado para consumo humano

Intraveneus gebruik:

• Rund

- Meat and offal. 15 day
- Milk. no withdrawal period Leche: 144 horas (6 días)

• Varken

- Meat and offal. 12 day

• Niet te consumeren paarden

- Meat and offal. no withdrawal period

Carne: No autorizado para consumo humano

- Milk. no withdrawal period Leche: No autorizado para consumo humano

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QM01AB05

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Spanje

Available in:

Spanje

Package description:

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

20/03/2013

Productielocaties partijvrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Toelatingsnummer:

2759 ESP

Wijzigingsdatum status toelating:

20/03/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

es-puar-dolofenac-50-mg-ml-solucion-inyectable-es.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055424>