

DOLOFENAC 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorisert

- Diclofenac sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

DOLOFENAC 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe

gris

ikke matproduserende hest

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 15 dag

-

gris

- Slakt. 12 dag

-

ikke matproduserende hest

- Slakt. no withdrawal period

Carne: Su uso no está autorizado en équidos cuya carne se destine al consumo humano

-

storfe

- Melk. 6 dag

-

ikke matproduserende hest

- Melk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en équidos cuya leche se destine al consumo humano

Intravenøs bruk:

-

ikke matproduserende hest

- Slakt. no withdrawal period

Carne: Su uso no está autorizado en équidos cuya carne se destine al consumo humano

-

ikke matproduserende hest

- Melk. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en équidos cuya leche se destine al consumo humano

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AB05

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

ES

Tilgjengelig i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Spanish](#)

Bare tilgjengelig i [Spanish](#)

Bare tilgjengelig i [Spanish](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/03/2013

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

2759 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/03/2013

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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

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