

# DICLOVET 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizado

- Diclofenac sodium

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

DICLOVET 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intramuscular

Via intravenosa

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intramuscular:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 15 dia

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 12 dia

- 

#### **Horse (non food-producing)**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- 

#### **Cattle**

- Milk. 6 dia

- 

#### **Horse (non food-producing)**

- Milk. no withdrawal period

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

### **Via intravenosa:**

- 

**Horse (non food-producing)**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- 

**Horse (non food-producing)**

- Milk. no withdrawal period

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

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QM01AB05

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Espanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Fatro Iberica S.L.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

20/03/2013

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Fatro S.p.A.

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Número da autorização:**

2760 ESP

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

20/03/2013

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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