

DICLOVET 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizat

- Diclofenac sodium

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DICLOVET 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Cal (care nu este destinat producției de alimente)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:**

-

Bovine

- Carne și organe. 15 zi

-

Porc

- Carne și organe. 12 zi

-

Cal (care nu este destinat producției de alimente)

- Carne și organe. no withdrawal period

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

-

Bovine

- Lapte. 6 zi

-

Cal (care nu este destinat producției de alimente)

- Lapte. no withdrawal period

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

Administrare intravenoasă:

-

Cal (care nu este destinat producției de alimente)

- Carne și organe. no withdrawal period

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

-

Cal (care nu este destinat producției de alimente)

- Lapte. no withdrawal period

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QM01AB05

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro Iberica S.L.

Data autorizației de comercializare:

20/03/2013

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

2760 ESP

Data modificării statusului autorizației:

20/03/2013

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

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