

# DIACIDOL

Εγκεκριμένο

- Dimpylate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

DIACIDOL

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή  
Πρόβατο  
Αίγα  
Χοίρος  
Σκύλος

### Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
0.60 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δερματικό διάλυμα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Δερματική χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 28 Ημέρα

- Γάλα. 7 Ημέρα

•

**Πρόβατο**

- Meat and offal. 28 Ημέρα

- Γάλα. 7 Ημέρα

- Γάλα. 7 Ημέρα

•

**Αίγα**

- Meat and offal. 28 Ημέρα

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 28 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QP53AF03

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά  
Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά  
Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά  
Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά  
Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά  
Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά  
Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά  
Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Πορτογαλικά

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Farma Vet OOD

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

17/09/2007

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Farma Vet OOD

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

0022-1872

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

27/09/2012

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Package Leaflet and Labelling

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.