

DIAZIPRIM

Autorizado

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DIAZIPRIM

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Corderos

Terberos

Pollos

Porcino

Conejos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

83.35 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponibile únicamente en [English](#)
16.65 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida o en leche

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

•

Corderos

- Meat and offal. 12 Día

•

Terneros

- Meat and offal. 12 Día

•

Pollos

- Meat and offal. 12 Día

Œuf : Ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'œufs destinés à la consommation humaine.

•

Porcino

- Meat and offal. 12 Día

•

Conejos

- Meat and offal. 12 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01EW10

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Disponible en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Huvepharma S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

30/05/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Huvepharma S.A.

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/8645630 0/2000

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/05/2010

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.