

DIAZIPRIM

Autorisé

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Identification du produit

Dénomination du médicament:

DIAZIPRIM

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Mouton (agneau)

Bovin (veau)

Poulet

Porc

Lapin

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

83.35 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
16.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

•

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 12 day

•

Bovin (veau)

- Viande et abats. 12 day

•

Poulet

- Viande et abats. 12 day

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

•

Porc

- Viande et abats. 12 day

•

Lapin

- Viande et abats. 12 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01EW10

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire à l'exception de certains conditionnements

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Flacon de 250 mL

Flacon de 500 mL

Flacon de 1 litre

Flacon de 2 litres

Flacon de 5 litres

Flacon de 10 litres

Flacon de 100 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Huvepharma S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/05/2000

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Huvepharma S.A.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/8645630 0/2000

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/05/2010

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage