

# DIAZIPRIM

Autorizzato

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

DIAZIPRIM

---

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

Ovino (agnello)

Bovini (vitello)

polli

Suino

Coniglio

---

### Via di somministrazione:

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

83.35 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English  
16.65 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione per somministrazione in acqua da bere/latte

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso orale:**

•

**Ovino (agnello)**

- carni e frattaglie. 12 giorno

•

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 12 giorno

•

**polli**

- carni e frattaglie. 12 giorno

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

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 12 giorno

•

**Coniglio**

- carni e frattaglie. 12 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01EW10

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria tranne per alcune confezioni

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Francia

---

**Disponibile in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Huvepharma S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

30/05/2000

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Huvepharma S.A.

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/8645630 0/2000

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

30/05/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.