

# DIACOL ANTIDIARREICO

Autorizzato

- NEOMYCIN SULFATE

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

DIACOL ANTIDIARREICO

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Suino

tacchino

Pollo (gallina ovaioia)

Cane

Bovini (vitello)

Pollo (pollo da carne)

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

### Via di somministrazione:

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

**Forma farmaceutica:**

Soluzione orale

---

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

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 20 giorno

- 

**tacchino**

- carni e frattaglie. 14 giorno

- 

**Pollo (gallina ovaioia)**

- carni e frattaglie. 14 giorno

- 

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 30 giorno

- 

**Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 5 giorno

---

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

QA07AA01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Spagna

---

**Disponibile in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

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

CZ Vaccines S.A.U.

---

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

1/02/1999

---

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

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

1235 ESP

---

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

1/02/1999

---

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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