

File downloaded on 2026-04-27

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000065131>

# DIACIDOL

Autorizzato

- Dimpylate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

DIACIDOL

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Caprino

Suino

Cane

### Via di somministrazione:

Uso cutaneo

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.60 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

### Forma farmaceutica:

Soluzione cutanea

---

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

**Uso cutaneo:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 28 giorno
- latte. 7 giorno

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 28 giorno
- latte. 7 giorno
- latte. 7 giorno

•

**Caprino**

- carni e frattaglie. 28 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 28 giorno

---

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

QP53AF03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Bulgaria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

---

## Ulteriori informazioni

### **Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponibile solo in [English](#) [Portuguese](#)

---

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

Farma Vet OOD

---

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

17/09/2007

---

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

Farma Vet OOD

---

### **Autorità responsabile:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Numero di autorizzazione:**

0022-1872

---

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

27/09/2012

---

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.