

# DIAZIPRIM

Registruotas

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

DIAZIPRIM

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Ėriukas

Veršelis

Naminė višta

Kiaulė

Triušis

---

### **Naudojimo būdas:**

Vartoti per burną

---

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

83.35 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų  
16.65 miligramai / 1.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Tirpalas naudoti su geriamuoju vandeniu ar pienu

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Vartoti per burną:**

•

**Ėriukas**

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d.

•

**Veršelis**

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d.

•

**Naminė višta**

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d.

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

•

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d.

•

**Triušis**

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QJ01EW10

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu, išskyrus tam tikrų dydžių pakuotes

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Galima įsigyti:**

France

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Huvepharma S.A.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

30/05/2000

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Huvepharma S.A.

---

**Atsakinga institucija:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Registracijos numeris:**

FR/V/8645630 0/2000

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

30/05/2010

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis ir ženklėjimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.