

# Diatrim 200 mg/ml + 40 mg/ml solution for injection for cattle, pigs, dogs and cats

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Diatrim 200 mg/ml + 40 mg/ml solution for injection for cattle, pigs, dogs and cats  
Diatrim 200 mg/ml + 40 mg/ml solução injetável

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino  
Porcino  
Perros  
Gatos

### Vía de administración:

Vía intramuscular  
Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
40.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

#### Bovino

- Milk. 48 Hora(s)
- Meat and offal. 12 Día

- 

#### Porcino

- Meat and offal. 20 Día
- 

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01EW10

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

### Autorizado en:

Portugal

---

### Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

13/12/2017

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

### **Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

### **Número de autorización:**

1153/01/17DFVPT

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

14/02/2024

---

### **Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

### **Número de procedimiento:**

NL/V/0282/001

---

### **Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Croacia Francia Alemania Hungría Irlanda Italia Lituania

Luxemburgo Polonia Portugal Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Diatrim - PuAR.pdf