

# Trimediazine 15% Premix for medicated feeding stuff

No  
autorizado

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Trimediazine 15% Premix for medicated feeding stuff

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Pavos

Pollos

Porcino

---

### **Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

12.50 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
2.50 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Premezcla medicamentosa

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

•

**Pavos**

- Meat and offal. 72 Hora(s)

•

**Pollos**

- Meat and offal. 24 Hora(s)

•

**Porcino**

- Meat and offal. 7 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:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Irlanda

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#)

---

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

Vetoquinol Ireland Limited

---

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

1/10/1988

---

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

Vetoquinol S.A.

---

### **Autoridad responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Número de autorización:**

VPA10983/058/001

---

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

8/04/2026

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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