

# DIMERAL TS PORCIN

Autorizado

- Sulfadiazine sodium
- Trimethoprim

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

DIMERAL TS PORCIN

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

100.08 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

20.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

**Forma farmacêutica:**

Pré-mistura para alimento medicamentoso

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via oral:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 12 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01EW10

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

França

---

**Disponibilidade:**

França

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Huvepharma S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

24/07/1992

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Huvepharma S.A.

---

**Autoridade responsável:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número da autorização:**

FR/V/8802882 8/1992

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

24/07/2012

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.