

ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Diatrim 200 mg/ml + 40 mg/ml solução injetável para bovinos, suínos, cães e gatos.

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada ml contém:

Substâncias ativas:

Sulfadiazina	200 mg
Trimetoprim	40 mg

Excipientes:

Composição quantitativa dos excipientes e outros componentes	Composição quantitativa, se esta informação for essencial para a administração adequada do medicamento veterinário
N-metilpirrolidona	510 mg/ml
Hidróxido de sódio (E524)	
Edetato dissódico	
Sulfoxilato de sódio formaldeído	
Água para injeções	

Solução transparente, de cor amarelo-esverdeada a amarelo-acastanhada, praticamente sem partículas.

3. INFORMAÇÃO CLÍNICA

3.1 Espécies-alvo

Bovinos, suínos, cães e gatos.

3.2 Indicações de utilização para cada espécie-alvo

Tratamento de infeções causadas por, ou associadas com, organismos sensíveis à combinação trimetoprim-sulfadiazina.

3.3 Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade às substâncias ativas ou a algum dos excipientes.
Não administrar em animais com severa insuficiência hepática ou renal ou com discrasia sanguínea.
Não administrar em caso de ingestão reduzida de água ou perdas de fluido corporal.

3.4 Advertências especiais

Não existentes.

3.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para a utilização segura nas espécies-alvo:

A administração do medicamento veterinário deve ser baseada em testes de sensibilidade das bactérias isoladas do animal. Se tal não for possível, a terapia deve ser baseada na informação epidemiológica local (regional, ao nível da exploração) sobre a sensibilidade das bactérias-alvo.

A administração do medicamento veterinário sem ser de acordo com as instruções dadas no RCM pode aumentar a prevalência de bactérias resistentes ao medicamento veterinário e diminuir a eficácia do tratamento com outros medicamentos antimicrobianos ou classes de medicamentos antimicrobianos devido ao potencial de resistência cruzada.

As políticas antimicrobianas oficiais, nacionais e regionais devem ser tomadas em consideração aquando da administração do medicamento veterinário.

Para administração intravenosa, o medicamento veterinário deve ser aquecido à temperatura corporal e injetado lentamente num período tão longo quanto seja razoavelmente prático. A injeção deve ser interrompida ao primeiro sinal de intolerância e iniciado um tratamento de choque. A administração intravenosa deve ser usada com extremo cuidado e só se for justificada terapêuticamente.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

O medicamento veterinário pode causar uma reação alérgica em pessoas com sensibilidade às sulfonamidas.

Pessoas com hipersensibilidade conhecida às sulfonamidas devem evitar o contacto com o medicamento veterinário.

Evitar a autoinjeção acidental. Em caso de autoinjeção acidental ou se desenvolver sintomas depois de exposição ao medicamento, como por exemplo erupção cutânea, procurar imediatamente auxílio médico e mostrar ao médico o folheto informativo ou o rótulo. Inchaço da cara, lábios ou olhos, ou dificuldades de respiração são sintomas mais graves e requerem atenção médica urgente.

Lavar as mãos após a utilização.

Este medicamento veterinário pode causar irritação da pele e olhos. Evitar o contacto com a pele e os olhos. Em caso de contacto acidental, lavar de imediato a área exposta com água abundante. Se os sintomas persistirem, procurar aconselhamento médico.

Estudos laboratoriais em coelhos e ratos com o excipiente N-metilpirrolidona mostraram evidência de efeitos fetotóxicos. As mulheres em idade fértil, as mulheres grávidas ou as mulheres com suspeita de estarem grávidas devem utilizar o medicamento veterinário com extrema precaução, de modo a evitar a autoinjeção acidental.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

3.6 Eventos adversos

Bovinos, suínos, cães e gatos:

Raros (1 a 10 animais / 10 000 animais tratados):	Choque anafilático ^{a, b}
--	------------------------------------

^a Potencialmente fatal, principalmente depois de injeção intravenosa.

^b Após a administração de preparações potenciadas de sulfonamidas, principalmente após injeção intravenosa. Para administração intravenosa, o medicamento veterinário deve ser aquecido à temperatura corporal e injetado lentamente num período tão longo quanto seja razoavelmente prático. A injeção deve ser interrompida ao primeiro sinal de intolerância e iniciado um tratamento de choque.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. As notificações devem ser enviadas, de preferência por um médico veterinário, ao titular da Autorização de Introdução no Mercado ou à autoridade nacional competente através do sistema nacional de farmacovigilância veterinária. Para obter informações de contacto, consulte o Folheto Informativo.

3.7 Utilização durante a gestação, a lactação ou a postura de ovos

Gestação e lactação:

A segurança do medicamento veterinário não foi determinada em bovinos, suínos, cães e gatos durante a gestação ou lactação ou em animais destinados a reprodução.

Estudos laboratoriais em coelhos e ratos com o excipiente N-metilpirrolidona mostraram evidência de efeitos fetotóxicos.

Deve ser administrado apenas em conformidade com a avaliação benefício-risco realizada pelo médico veterinário responsável.

3.8 Interação com outros medicamentos e outras formas de interação

Os anestésicos locais do grupo dos ésteres do ácido para-aminobenzoico (procaína, tetracaína) podem inibir localmente o efeito das sulfonamidas. Não combinar com outros medicamentos veterinários.

3.9 Posologia e via de administração

Para administração intramuscular, intravenosa ou subcutânea.

Para assegurar uma dosagem correta, o peso do animal a ser tratado deve ser determinado com a máxima precisão possível.

Bovinos e suínos:

A dose recomendada é de 2,5 mg trimetoprim / 12,5 mg sulfadiazina por quilograma de peso corporal (1 ml do medicamento veterinário por 16 kg de peso corporal), por injeção intramuscular ou injeção intravenosa lenta, diariamente até 2 dias depois da remissão dos sintomas, até um máximo de 5 dias. O máximo volume intramuscular de injeção por local de injeção é de 5 ml para suínos e 15 ml para bovinos. O medicamento veterinário pode ser administrado por injeção intravenosa quando é necessário atingir mais rapidamente os níveis adequados de trimetoprim e sulfadiazina no sangue.

Cães e gatos:

A dose recomendada é de 5 mg trimetoprim / 25 mg sulfadiazina por quilograma de peso corporal (1 ml do medicamento veterinário por 8 kg de peso corporal), somente por injeção subcutânea, diariamente até 2 dias depois da remissão dos sintomas, até um máximo de 5 dias. O local recomendado para injeção nos cães é a pele solta na parte de trás do pescoço.

As tampas dos frascos não devem ser perfuradas mais de 40 vezes.

3.10 Sintomas de sobredosagem (e, quando aplicável, procedimentos de emergência e antídotos)

Nenhum conhecido.

3.11 Restrições especiais de utilização e condições especiais de utilização, incluindo restrições à utilização de medicamentos veterinários antimicrobianos e antiparasitários, a fim de limitar o risco de desenvolvimento de resistência

Não aplicável.

3.12 Intervalos de segurança

Bovinos:

Carne e vísceras: 12 dias.

Leite: 48 horas.

Suínos:

Carne e vísceras: 20 dias.

4. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

4.1 Código ATCvet: QJ01EW10

4.2 Propriedades farmacodinâmicas

A sulfadiazina (SDZ) inibe a incorporação do ácido para-aminobenzoico em ácido fólico e o trimetoprim (TMP) inibe a enzima diidrofolato redutase (DHFR) que converte o ácido diidrofólico em ácido tetraidrofólico. TMP e SDZ atuam em conjunto sinergisticamente com um modo de ação de dupla blocagem. A combinação é bactericida, inibindo passos sequenciais na biossíntese das purinas que são necessárias para a síntese do ADN. As combinações TMP/SDZ têm uma larga ação bactericida contra muitas bactérias aeróbicas Gram-positivas e Gram-negativas e contra uma grande proporção de bactérias anaeróbicas.

A resistência bacteriana ao trimetoprim e às sulfonamidas pode ser mediada por 5 mecanismos principais: (1) alterações na barreira de permeabilidade e/ou nas bombas de efluxo, (2) enzimas-alvo naturalmente insensíveis, (3) alterações nas enzimas-alvo, (4) alterações mutacionais ou recombinacionais nas enzimas-alvo e (5) resistência adquirida por enzimas-alvo resistentes aos medicamentos.

4.3 Propriedades farmacocinéticas

A sulfadiazina liga-se às proteínas só numa extensão limitada e é distribuída. O seu metabolismo ocorre no fígado e os principais produtos secundários são derivados acetilados que são excretados principalmente por filtração glomerular. As semividas plasmáticas em bovinos, suínos e cães são de 2, 3 e 4 horas, respetivamente. O trimetoprim é uma base fraca com baixa solubilidade em água. O trimetoprim liga-se às proteínas em cerca de 65% mas, sendo solúvel em lípidos, penetra facilmente barreiras celulares, distribuindo-se amplamente. É parcialmente oxidado e conjugado no fígado e os metabolitos, juntamente com trimetoprim inalterado, são excretados pela urina.

O grau de metabolismo é variável: 80 % em cães e quase 100 % em vacas. A semivida é também variável: 2 horas em porcos e 1 hora em vacas.

Dada a enorme variabilidade interespecie na semivida de ambas as substâncias ativas, não é possível atingir a simultaneidade farmacocinética dos dois compostos, mas há provas de que ocorre sinergismo para uma larga gama de doses. A combinação de 1:5 trimetoprim:sulfadiazina está bem documentada para utilização veterinária.

Impacto ambiental

O trimetoprim é persistente nos solos.

5. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

5.1 Incompatibilidades principais

Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento veterinário não deve ser misturado com outros.

5.2 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 3 anos.

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 28 dias.

5.3 Precauções especiais de conservação

Não conservar no frigorífico depois da abertura da embalagem.

5.4 Natureza e composição do acondicionamento primário

Frascos de vidro incolor do tipo II cheios com 50 ml, 100 ml ou 250 ml da solução, com tampa de clorobutilo do tipo I revestida com fluoropolímero seguros com cápsula de alumínio.

1 frasco numa caixa de cartão.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

5.5 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis ao medicamento veterinário em causa.

6. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Eurovet Animal Health B.V.

7. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

1153/01/17DFVPT

8. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 13 de dezembro de 2017.

9. DATA DA ÚLTIMA REVISÃO DO RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

02/2024

10. CLASSIFICAÇÃO DOS MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia [Union Product Database](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXO III
ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

{50 ML, 100 ML ou 250 ML / CAIXA DE CARTÃO}

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Diatrim 200 mg/ml + 40 mg/ml solução injetável

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada ml contém:

Sulfadiazina 200 mg

Trimetoprim 40 mg

3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

50 ml, 100 ml, 250 ml

4. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos, suínos, cães e gatos.



5. INDICAÇÕES

6. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

Para administração subcutâneas (cães e gatos), intramusculares ou intravenosas lentas (bovinos e suínos).

7. INTERVALOS DE SEGURANÇA

Intervalos de segurança:

Bovinos:

Carne e vísceras: 12 dias.

Leite: 48 horas.

Suínos:

Carne e vísceras: 20 dias.

8. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 28 dias.

Após a primeira abertura da embalagem, administrar até: ____/____/____

9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Não manter no frigorífico depois da abertura da embalagem.

10. MENÇÃO "Antes de administrar, ler o folheto informativo"

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

11. MENÇÃO "USO VETERINÁRIO"

Uso veterinário
Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

12. MENÇÃO "MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS"

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

13. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Eurovet Animal Health B.V.

14. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

1153/01/17DFVPT

15. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

{50 ML, 100 ML ou 250 ML / FRASCO DE VIDRO}

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Diatrim 200 mg/ml + 40 mg/ml solução injetável

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada ml de solução contém:

Sulfadiazina 200 mg

Trimetoprim 40 mg

3. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos, suínos, cães e gatos.



4. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

Cães, gatos: s.c.

Bovinos, suínos: i.m., i.v. (lenta)

5. INTERVALOS DE SEGURANÇA

Intervalos de segurança:

Bovinos:

Carne e vísceras: 12 dias.

Leite: 48 horas

Suínos:

Carne e vísceras: 20 dias.

6. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

Depois de aberto, usar no prazo de 28 dias. Administrar até: ____/____/____

7. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Não manter no frigorífico depois da abertura da embalagem.

8. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Eurovet Animal Health B.V.

9. NÚMERO DO LOTE

Lot { número }

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO

1. Nome do medicamento veterinário

Diatrim 200 mg/ml + 40 mg/ml, solução injetável para bovinos, suínos, cães e gatos.

2. Composição

Cada ml contém:

Substâncias ativas:

Sulfadiazina	200 mg
Trimetoprim	40 mg

Excipiente:

N-metilpirrolidona	510 mg
--------------------	--------

Solução transparente, de cor amarelo-esverdeada a amarelo-acastanhada, praticamente sem partículas.

3. Espécies-alvo

Bovinos, suínos, cães e gatos.

4. Indicações de utilização

Tratamento de infeções causadas por, ou associadas com, organismos sensíveis à combinação trimetoprim-sulfadiazina.

5. Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade às substâncias ativas ou qualquer dos excipientes.

Não administrar em animais com severa insuficiência hepática ou renal ou com discrasia sanguínea.

Não administrar em caso de ingestão reduzida de água ou perdas de fluido corporal.

6. Advertências especiais

Precauções especiais para uma utilização segura nas espécies-alvo:

A administração do medicamento veterinário deve ser baseada em testes de sensibilidade das bactérias isoladas do animal. Se tal não for possível, a terapia deve ser baseada na informação epidemiológica local (regional, ao nível da exploração) sobre a sensibilidade das bactérias-alvo.

A administração do medicamento veterinário sem ser de acordo com as instruções dadas no respetivo folheto informativo pode aumentar a prevalência de bactérias resistentes ao medicamento veterinário e diminuir a eficácia do tratamento com outros medicamentos antimicrobianos ou classes de medicamentos antimicrobianos devido ao potencial de resistência cruzada.

As políticas antimicrobianas oficiais, nacionais e regionais devem ser tomadas em consideração aquando da administração do medicamento veterinário.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

O medicamento veterinário pode causar uma reação alérgica em pessoas com sensibilidade às sulfonamidas.

Pessoas com hipersensibilidade conhecida às sulfonamidas devem evitar o contacto com o medicamento veterinário.

Evitar a autoinjeção acidental. Em caso de autoinjeção acidental ou se desenvolver sintomas depois de exposição ao medicamento veterinário, como por exemplo erupção cutânea, procurar imediatamente auxílio médico e mostrar ao médico o folheto informativo ou o rótulo. Inchaço da cara, lábios ou olhos, ou dificuldades de respiração são sintomas mais graves e requerem atenção médica urgente.

Lave as mãos após a utilização.

Este medicamento veterinário pode causar irritação da pele e olhos. Evitar o contacto com a pele e os olhos. Em caso de contacto acidental, lavar a área exposta com água abundante. Se os sintomas persistirem, procurar aconselhamento médico.

Estudos laboratoriais em coelhos e ratos com o excipiente N-metilpirrolidona mostraram evidência de efeitos fetotóxicos. As mulheres em idade fértil, as mulheres grávidas ou as mulheres com suspeita de estarem grávidas devem utilizar o medicamento veterinário com extrema precaução, de modo a evitar a autoinjeção acidental.

Gestação e lactação:

A segurança do medicamento veterinário não foi determinada em bovinos, suínos, cães e gatos durante a gestação, lactação ou em animais destinados a reprodução. Estudos laboratoriais em coelhos e ratos com o excipiente N-metilpirrolidona mostraram evidência de efeitos fetotóxicos.

Deve ser administrado apenas em conformidade com a avaliação benefício-risco realizada pelo médico veterinário responsável.

Interação com outros medicamentos e outras formas de interação:

Os anestésicos locais do grupo dos ésteres do ácido para-aminobenzoico (procaína, tetracaína) podem inibir localmente o efeito das sulfonamidas.

Não combinar com outros medicamentos veterinários.

Sobredosagem

Nenhuma conhecida.

Restrições especiais de utilização e condições especiais de utilização:

Não aplicável.

Incompatibilidades principais:

Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento veterinário não deve ser misturado com outros medicamentos veterinários.

7. Eventos adversos

Bovinos, suínos, cães e gatos:

Raros (1 a 10 animais / 10 000 animais tratados):	Choque anafilático ^{a,b}
---	-----------------------------------

^a Potencialmente fatal, principalmente depois de injeção intravenosa.

^b Após a administração de preparações potenciadas de sulfonamidas, principalmente após injeção intravenosa. Para administração intravenosa, o medicamento veterinário deve ser aquecido à temperatura corporal e injetado lentamente num período tão longo quanto seja razoavelmente prático. A injeção deve ser interrompida ao primeiro sinal de intolerância e iniciado um tratamento de choque.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz, informe o seu médico veterinário. Também pode comunicar quaisquer eventos adversos ao titular da Autorização de Introdução no Mercado ou representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado utilizando os dados de contacto no final deste folheto, ou através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV): farmacovigilancia.vet@dgav.pt.

8. Dosagem em função da espécie, via e modo de administração

Para administração intramuscular, intravenosa ou subcutânea.

Para assegurar uma dosagem correta, o peso do animal a ser tratado deve ser determinado com a máxima precisão possível.

Bovinos e suínos:

A dose recomendada é de 2,5 mg trimetoprim / 12,5 mg sulfadiazina por quilograma de peso corporal (1 ml do medicamento veterinário por 16 kg de peso corporal), por injeção intramuscular ou injeção intravenosa lenta, diariamente até 2 dias depois da remissão dos sintomas até um máximo de 5 dias. O máximo volume intramuscular de injeção por local de injeção é de 5 ml para suínos e 15 ml para bovinos. O medicamento veterinário pode ser administrado por injeção intravenosa quando é necessário atingir mais rapidamente os níveis adequados de trimetoprim e sulfadiazina no sangue.

Cães e gatos:

A dose recomendada é de 5 mg trimetoprim / 25 mg sulfadiazina por quilograma de peso corporal (1 ml do medicamento veterinário por 8 kg de peso corporal), somente por injeção subcutânea, diariamente até 2 dias depois da remissão dos sintomas até um máximo de 5 dias. O local recomendado para injeção nos cães é a pele solta na parte de trás do pescoço.

As tampas dos frascos não devem ser perfuradas mais de 40 vezes.

9. Instruções com vista a uma administração correta

Para administração intravenosa, o medicamento veterinário deve ser aquecido à temperatura corporal e injetado lentamente num período tão longo quanto seja razoavelmente prático. A injeção deve ser interrompida ao primeiro sinal de intolerância e iniciado um tratamento de choque. A administração intravenosa deve ser usada com extremo cuidado e só se for justificada terapeuticamente.

10. Intervalos de segurança

Intervalos de segurança:

Bovinos:

Carne e vísceras: 12 dias.

Leite: 48 horas.

Suínos:

Carne e vísceras: 20 dias.

11. Precauções especiais de conservação

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Não manter no frigorífico depois da abertura da embalagem. Não administrar depois de expirado o prazo de validade indicado no rótulo e na embalagem depois de Exp. A validade refere-se ao último dia do mês.

Prazo de validade após a primeira abertura do recipiente: 28 dias.

12. Precauções especiais de eliminação

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis. Estas medidas destinam-se a ajudar a proteger o ambiente.

Pergunte ao seu médico veterinário ou farmacêutico como deve eliminar os medicamentos veterinários que já não são necessários.

13. Classificação dos medicamentos veterinários

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

14. Números de autorização de introdução no mercado e tamanhos de embalagem

1153/01/17DFVPT

Dimensões das embalagens: frascos de 50 ml, 100 ml ou 250 ml de vidro incolor do tipo II cheios com tampa de clorobutilo do tipo I revestida com fluoropolímero seguros com cápsula de alumínio.
1 frasco numa caixa de cartão.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

15. Data em que o folheto informativo foi revisto pela última vez

02/2024

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia [Union Product Database](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Detalhes de contacto

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos:

Eurovet Animal Health B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Países Baixos
Tel: +31 (0)348-563434
info.es@dechra.com

Fabricante responsável pela libertação do lote:

Eurovet Animal Health B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Países Baixos

Para quaisquer informações sobre este medicamento veterinário, contacte o representante local do titular da Autorização de Introdução no Mercado.

17. Outras informações

Impacto ambiental

O trimetoprim é persistente nos solos.

MVG