

OPTIPRIME 400 mg/ml + 80 mg/ml, suspensie injectabilă pentru cabaline, bovine, porcine, ovine

Разрешен

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

OPTIPRIME 400 mg/ml + 80 mg/ml, suspensie injectabilă pentru cabaline, bovine, porcine, ovine

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

овца

кон

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Интраперитонеално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 3 day

•

свиня

- Meat and offal. 28 day

•

овца

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 3 day

Интраперитонеално приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 3 day

•

свиня

- Meat and offal. 28 day

•

овца

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 3 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01EW10

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Romania

Описание на опаковката:

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски

Притежател на разрешение за търговия:

PROVET S.A.

Дата на разрешение за търговия:

11/07/2022

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

PROVET S.A.

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на разрешението за търговия:

220129

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

11/07/2022

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.