

OPTIPRIME, comprimate

Autoriseret

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

OPTIPRIME, comprimate

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Kvæg

Får

Ged

Svin

Administrationsvej:

Intrauterin anvendelse

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Lægemiddelform:

Tablet

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intrauterin anvendelse:

•

Hest

- Meat and offal. 5 dag

Nu este autorizată utilizarea la iepele care produc lapte pentru consum uman.

•

Kvæg

- Meat and offal. 5 dag

- Milk. 48 hour

•

Får

- Meat and offal. 5 dag

- Milk. 48 hour

•

Ged

- Meat and offal. 5 dag

- Milk. 48 hour

•

Svin

- Meat and offal. 5 dag

Oral anvendelse:

•

Hest

- Meat and offal. 5 dag

Nu este autorizată utilizarea la iepele care produc lapte pentru consum uman.

•

Kvæg

- Meat and offal. 5 dag

- Milk. 48 hour

•

Får

- Meat and offal. 5 dag

- Milk. 48 hour

•

Ged

- Meat and offal. 5 dag

- Milk. 48 hour

•

Svin

- Meat and offal. 5 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01EW10

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Romania

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

PROVET S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

14/03/2016

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

PROVET S.A.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

220125

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

17/07/2022

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.