

OPTIPRIME (1000+200)MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Autoriseret

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

OPTIPRIME (1000+200)MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Gedekid

Lam

Administrationsvej:

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:**Oral anvendelse:**

-

Gedekid

- Meat and offal. 4 dag

-

Lam

- Meat and offal. 4 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01EW10

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Greece

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

PROVET S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

5/05/1988

Produktionssteder for batchfrigivelse:

PROVET S.A.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

70389/15-10-2010/K-0006202

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

10/10/2021

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099467>