

OPTIPRIME (1000+200)MG/TAB

Zugelassen

ΔΙΣΚΙΟ

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

OPTIPRIME (1000+200)MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Ziege, Lamm

Schaf, Lamm

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [englisch](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Ziege, Lamm

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

-

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):

QJ01EW10

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in griechisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [portugiesisch](#)

Zulassungsinhaber:

PROVET S.A.

Zulassungsdatum:

5/05/1988

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

PROVET S.A.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

70389/15-10-2010/K-0006202

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/10/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet