

OPTIPRIME, comprimate

Εγκεκριμένο

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

OPTIPRIME, comprimate

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Άλογο

Βοοειδή

Πρόβατο

Αίγα

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομήτρια χρήση

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

200.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1000.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δισκίο

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομήτρια χρήση:

•

Άλογο

- Meat and offal. 5 Ημέρα

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

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 5 Ημέρα

- Γάλα. 48 Ώρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 5 Ημέρα

- Γάλα. 48 Ώρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 5 Ημέρα

- Γάλα. 48 Ώρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 5 Ημέρα

Από στόματος χρήση:

•

Άλογο

- Meat and offal. 5 Ημέρα

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

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 5 Ημέρα

- Γάλα. 48 Ώρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 5 Ημέρα

- Γάλα. 48 Ώρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 5 Ημέρα

- Γάλα. 48 Ώρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 5 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01EW10

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Romania

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

PROVET S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

14/03/2016

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

PROVET S.A.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:

220125

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

17/07/2022

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.