

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

Εγκεκριμένο

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

Πρόβατο

Άλογο

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Ενδοπεριτοναϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 28 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 28 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 28 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

Ενδοπεριτοναϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 28 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 28 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 28 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01EW10

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

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

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

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

PROVET S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

11/07/2022

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

PROVET S.A.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:

220129

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

11/07/2022

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

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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