

# Oriprim vet 20 mg/g + 100 mg/g jauhe

Autorizado

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Oriprim vet 20 mg/g + 100 mg/g jauhe

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Caballos

Zorros

Visones

Terneros

Porcino

---

### **Vía de administración:**

Vía oral

Vía oral

Vía oral

Vía oral

Vía oral

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

### Forma farmacéutica:

Polvo oral

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía oral:

- 

#### Caballos

- Meat and offal. 14 Día

#### Vía oral:

- 

#### Terneros

- Meat and offal. 14 Día

#### Vía oral:

- 

#### Porcino

- Meat and offal. 14 Día

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01EW10

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Finlandia

---

**Disponible en:**

Finlandia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Finnish](#)

Disponible únicamente en [Finnish](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Orion Corporation

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

30/11/1982

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Orion Corporation

Meribel Pharma Parets S.L.

---

**Autoridad responsable:**

Finnish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

8409

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

30/11/1982

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.