

# Lidoprim S Oplossing voor injectie

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfamethoxazole

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Lidoprim S Oplossing voor injectie

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Porcino

Bovino

Caballos

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

40.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English  
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

•

**Porcino**

- Meat and offal. 10 Día

•

**Bovino**

- Meat and offal. 10 Día

- Milk. 4 Día 96 hours

**Vía intravenosa:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 10 Día

- Milk. 4 Día 96 hours

•

**Porcino**

- Meat and offal. 10 Día

•

**Caballos**

- Meat and offal. 10 Día

**Vía subcutánea:**

•

**Porcino**

- Meat and offal. 10 Día

•

**Bovino**

- Meat and offal. 10 Día
- Milk. 4 Día 96 hours

---

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

QJ01EW11

---

**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:**

Bélgica

---

**Disponible en:**

Bélgica

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## 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](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Prodivet Pharmaceuticals

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

3/03/1988

---

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

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

BE-V140621

---

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

6/06/2016

---

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

## Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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