

# OPTIPRIME, pulbere orală pentru administrare în apa de băut

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

OPTIPRIME, pulbere orală pentru administrare în apa de băut

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Terneros

Lechones destetados

Corderos

Potros

### **Vía de administración:**

Administración en agua de bebida o en leche

## Datos del medicamento

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

Disponibile únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en English

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Polvo para administración en agua de bebida o en leche

---

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

**Administración en agua de bebida o en leche:**

•

**Terneros**

- Meat and offal. 5 Día

•

**Lechones destetados**

- Meat and offal. 5 Día

•

**Corderos**

- Meat and offal. 5 Día

•

**Potros**

- Meat and offal. 5 Día

---

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

QJ01EW10

---

**Condiciones de dispensación:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Rumania; Rumanía

---

**Disponible en:**

Rumania; Rumanía

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Romanian](#)

---

## 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:**

PROVET S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

25/10/2021

---

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

PROVET S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

220112

---

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

6/07/2022

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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