

OPTIPRIME (10+2)g/100g ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

OPTIPRIME (10+2)g/100g ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cabritos

Corderos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Cabritos

- Meat and offal. 5 Día

-

Corderos

- Meat and offal. 5 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:

Grecia

Disponible en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

PROVET S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

5/05/1988

Fabricante responsable de la liberación del lote:

PROVET S.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

85086/02-12-2011/K-0006201

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/10/2021

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet