**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/600000086593

# Lidoprim S Solution injectable

Autorisé

- Trimethoprim
- Sulfamethoxazole

## Identification du produit

#### Dénomination du médicament:

Lidoprim S Oplossing voor injectie Lidoprim S Solution injectable Lidoprim S Injektionslösung

#### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> Disponible uniquement en <u>Anglais</u>

#### **Espèces cibles:**

Porc

**Bovins** 

Cheval

#### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

## Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

## Forme pharmaceutique:

Solution injectable

## Temps d'attente par voie d'administration:

#### **Voie intramusculaire:**

•

#### Porc

- Viande et abats. 10 day

•

#### **Bovins**

- Viande et abats. 10 day
- Lait. 4 day 96 hours

#### **Voie intraveineuse:**

•

#### **Bovins**

- Viande et abats. 10 day
- Lait. 4 day 96 hours

•

#### **Porc**

- Viande et abats. 10 day

•

#### Cheval

- Viande et abats. 10 day

#### Voie sous-cutanée:

•

#### **Porc**

- Viande et abats. 10 day

•

#### **Bovins**

- Viande et abats. 10 day
- Lait. 4 day 96 hours

## Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01EW11

#### Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

#### Statut de l'autorisation:

Valide

#### Autorisé en:

Belgique

### Disponible en:

Belgique

## **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

## Informations complémentaires

### Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

## Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

#### Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

**Prodivet Pharmaceuticals** 

#### Date de l'autorisation de mise sur le marché:

Site(	s) c	le l	libéi	ration	des	lots	du	produit	fini:
2166	<i>J,</i> \	4		acion	463	1013	uu	piodait	

aniMedica Herstellungs GmbH

## Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

#### Numéro de l'autorisation:

BE-V140621

#### Date de modification du statut de l'autorisation:

6/06/2016

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

### **Documents**

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

<u>Télécharger</u>

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

<u>Télécharger</u>

Etiquetage		
français (PDF)		
Publié le: 18/08/2025		
<u>Télécharger</u>		