

# OPTIPRIME (1000+200)MG/TAB

Odobreno

## ΔΙΣΚΙΟ

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

OPTIPRIME (1000+200)MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Kroz usta

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)  
200.00 miligram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u [engleski](#)  
1000.00 miligram / 1.00 Tableta

---

### Farmaceutski oblik:

Tableta

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Kroz usta:

- 

#### Goat (kid)

- Meat and offal. 4 day

- 

#### Sheep (lamb)

- Meat and offal. 4 day

---

### Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01EW10

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)  
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### Status odobrenja:

Važeće

---

### Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### Dostupan u:

Greece

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u grčki

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u engleski portugalski

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

PROVET S.A.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

5/05/1988

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

PROVET S.A.

---

**Nadležno tijelo:**

National Organization For Medicines

---

**Broj odobrenja:**

70389/15-10-2010/K-0006202

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

10/10/2021

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)