

OPTIPRIME, comprimate

Engedélyezett

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

OPTIPRIME, comprimate

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

ló

szarvasmarha

juh

kecske

sertés

Alkalmazás módja:

Intrauterin alkalmazás

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Csak itt érhető el [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Gyógyszerforma:

Tabletta

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intrauterin alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. 5 day

Nu este autorizată utilizarea la iepele care produc lapte pentru consum uman.

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 48 hour

-

juh

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 48 hour

-

kecske

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 48 hour

-

sertés

- Meat and offal. 5 day

Oralis alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. 5 day

Nu este autorizată utilizarea la iepele care produc lapte pentru consum uman.

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 5 day
- Milk. 48 hour

-

juh

- Meat and offal. 5 day
- Milk. 48 hour

-

kecske

- Meat and offal. 5 day
- Milk. 48 hour

-

sertés

- Meat and offal. 5 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01EW10

Rendelhetőség:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Romania

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

További információ**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

PROVET S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

14/03/2016

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

PROVET S.A.

Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Engedély száma:

220125

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

17/07/2022

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.