

Oriprim vet 20 mg/g + 100 mg/g jauhe

Heimilað

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Oriprim vet 20 mg/g + 100 mg/g jauhe

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Minkur

Nautgripir (kálfur)

Svín

Leið stjórnýslu:

Til inntöku

Til inntöku

Til inntöku

Til inntöku

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska
20.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til inntöku

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

Til inntöku:

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

Til inntöku:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01EW10

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Finnland

Fáanlegt í:

Finnland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [finnska](#)

Aðeins fáanlegt í [finnska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Orion Corporation

Dagsetning markaðsleyfis:

30/11/1982

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Orion Corporation

Meribel Pharma Parets S.L.

Ábyrgt yfirvald:

Finnish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

8409

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/11/1982

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.