

# OPTIPRIME, pulbere orală pentru administrare în apa de băut

Autorizzato

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

OPTIPRIME, pulbere orală pentru administrare în apa de băut

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Bovini (vitello)

Suino (suinetto)

Ovino (agnello)

Cavallo (puledro)

---

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere/latte

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Polvere per somministrazione in acqua da bere/latte

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Somministrazione in acqua da bere/latte:**

•

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 5 giorno

•

**Suino (suinetto)**

- carni e frattaglie. 5 giorno

•

**Ovino (agnello)**

- carni e frattaglie. 5 giorno

•

**Cavallo (puledro)**

- carni e frattaglie. 5 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01EW10

---

**Stato legale della fornitura:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Romania

---

**Disponibile in:**

Romania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Romanian

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

PROVET S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

25/10/2021

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

PROVET S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

220112

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

6/07/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.