

# OPTIPRIME (10+2)g/100g KONIS ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Awtorizzat

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

OPTIPRIME (10+2)g/100g KONIS ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

2.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

10.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

---

**Forma farmaċewtika:**

Trab għal soluzzjoni orali

---

**Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**

**Użu orali:**

- 

**Goat (kid)**

- Meat and offal. 5 day

- 

**Sheep (lamb)**

- Meat and offal. 5 day

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QJ01EW10

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibbli fi:**

Greece

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#)  
[Norwegian](#)

---

**Bażi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Portugiz](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

PROVET S.A.

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

5/05/1988

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

PROVET S.A.

---

**Awtorità responsabli:**

National Organization For Medicines

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

85086/02-12-2011/K-0006201

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

10/10/2021

---

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