

Lidoprim S Oplossing voor injectie

Toegelaten

- Trimethoprim
- Sulfamethoxazole

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Lidoprim S Oplossing voor injectie

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Rund

Paard

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

•

Varken

- Meat and offal. 10 day

•

Rund

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 4 day
96 hours

Intraveneus gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 4 day
96 hours

•

Varken

- Meat and offal. 10 day

•

Paard

- Meat and offal. 10 day

Subcutaan gebruik:

•

Varken

- Meat and offal. 10 day

•

Rund

- Meat and offal. 10 day
- Milk. 4 day 96 hours

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01EW11

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:België

Beschikbaar in:België

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:Prodivet Pharmaceuticals

Handelsvergunningsdatum:

3/03/1988

Locaties fabrikanten vrijgifte:

aniMedica Herstellungs GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V140621

Datum toelatingswijziging:

6/06/2016

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 30/03/2022

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

Downloaden