

OPTIPRIME 400 mg/ml + 80 mg/ml, suspensie injectabilă pentru cabaline, bovine, porcine, ovine

Autorisert

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

OPTIPRIME 400 mg/ml + 80 mg/ml, suspensie injectabilă pentru cabaline, bovine, porcine, ovine

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

sau

hest

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Intraperitoneal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
80.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
400.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 28 dag
- Melk. 3 dag

-

gris

- Slakt. 28 dag

-

sau

- Slakt. 28 dag
- Melk. 3 dag

Intraperitoneal bruk:

-

storfe

- Slakt. 28 dag
- Melk. 3 dag

-

gris

- Slakt. 28 dag

-

sau

- Slakt. 28 dag

- Melk. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01EW10

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Tilgjengelig i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

PROVET S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/07/2022

Tilvirker for batchfrigivelse:

PROVET S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

220129

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/07/2022

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.