

OPTIPRIME (1000+200)MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Dopuszczony

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

OPTIPRIME (1000+200)MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
200.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w angielski
1000.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Postać farmaceutyczna:

Tabletki

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Goat (kid)

- Meat and offal. 4 day

-

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 4 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01EW10

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Greece

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w grecki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski portugalski

Podmiot odpowiedzialny:

PROVET S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

5/05/1988

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

PROVET S.A.

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

70389/15-10-2010/K-0006202

Data zmiany statusu pozwolenia:

10/10/2021

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet