

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

Dopuszczony

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

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

2.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

10.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Goat (kid)

- Meat and offal. 5 day

-

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 5 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:

85086/02-12-2011/K-0006201

Data zmiany statusu pozwolenia:

10/10/2021

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