

Lidoprim S Oplossing voor injectie

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfamethoxazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Lidoprim S Oplossing voor injectie

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

40.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

200.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Pig

- Meat and offal. 10 dia

-

Cattle

- Meat and offal. 10 dia

- Milk. 4 dia 96 hours

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 10 dia

- Milk. 4 dia 96 hours

-

Pig

- Meat and offal. 10 dia

-

Horse

- Meat and offal. 10 dia

Via subcutânea:

•

Pig

- Meat and offal. 10 dia

•

Cattle

- Meat and offal. 10 dia

- Milk. 4 dia 96 hours

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01EW11

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Disponibilidade:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Prodivet Pharmaceuticals

Data de autorização de introdução no mercado:

3/03/1988

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

aniMedica Herstellungs GmbH

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V140621

Data da alteração do estado de autorização:

6/06/2016

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.