

OPTIPRIME (1000+200)MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

OPTIPRIME (1000+200)MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [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](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

200.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês

1000.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Goat (kid)

- Meat and offal. 4 dia

-

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 4 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01EW10

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Disponibilidade:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em grego

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

PROVET S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

5/05/1988

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

PROVET S.A.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

70389/15-10-2010/K-0006202

Data da alteração do estado de autorização:

10/10/2021

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet