

# OPTIPRIME 48% ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Suspensa

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

OPTIPRIME 48% ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

### **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](#) [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](#)

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

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
80.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
400.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intramuscular:**

- 

#### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 16 dia

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 25 dia

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 25 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01EW10

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Suspensão

---

### **Autorizado em:**

Grécia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [grego](#)

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:**

23407/30-03-2009/K-0006204

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

10/10/2021

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)