

OPTIPRIME suspensie orală, 400 mg + 80 mg/ml, pentru broileri și curcani

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

OPTIPRIME suspensie orală, 400 mg + 80 mg/ml, pentru broileri și curcani

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](#)

Via de administração:

Via oral

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 oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 5 dia

Nu este permisă utilizarea la găini ouătoare ce produc ouă pentru consum uman.

-

Turkey

- Meat and offal. 5 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01EW10

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Roménia

Disponibilidade:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em romeno

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

Titular da autorização de introdução no mercado:

PROVET S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

11/07/2022

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

PROVET S.A.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

220128

Data da alteração do estado de autorização:

11/07/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

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