

# Lidoprim S Oplossing voor injectie

Autorizat

- Trimethoprim
- Sulfamethoxazole

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Lidoprim S Oplossing voor injectie

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Porc

Bovine

Cal

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

40.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

•

**Porc**

- Carne și organe. 10 zi

•

**Bovine**

- Carne și organe. 10 zi

- Lapte. 4 zi  
96 hours

**Administrare intravenoasă:**

•

**Bovine**

- Carne și organe. 10 zi

- Lapte. 4 zi  
96 hours

•

**Porc**

- Carne și organe. 10 zi

•

**Cal**

- Carne și organe. 10 zi

**Administrare subcutanată:**

•

**Porc**

- Carne și organe. 10 zi

•

## **Bovine**

- Carne și organe. 10 zi
- Lapte. 4 zi  
96 hours

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01EW11

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Disponibil în:**

Belgium

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## **Informații suplimentare**

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Prodivet Pharmaceuticals

---

### **Data autorizației de comercializare:**

3/03/1988

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numărul autorizației:**

BE-V140621

---

**Data modificării statusului autorizației:**

6/06/2016

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.