

OPTIPRIME, pulbere orală pentru administrare în apa de băut

Autorizat

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

OPTIPRIME, pulbere orală pentru administrare în apa de băut

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Vițel

Purcel înțărcat

Oaie (miel)

Cal (mânz)

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

20.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

100.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru administrare în apa de băut/lapte

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Vițel

- Carne și organe. 5 zi

-

Purcel întărcat

- Carne și organe. 5 zi

-

Oaie (miel)

- Carne și organe. 5 zi

-

Cal (mânz)

- Carne și organe. 5 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01EW10

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

Cutie de carton x 1 pungă din polietilena HDPE transparenta x 250 g

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

PROVET S.A.

Data autorizației de comercializare:

25/10/2021

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

PROVET S.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

220112

Data modificării statusului autorizației:

6/07/2022

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents