

OPTIPRIME (1000+200)MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Autorizat

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

OPTIPRIME (1000+200)MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Capră (ied)

Oaie (miel)

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

200.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Capră (ied)

- Carne și organe. 4 zi

-

Oaie (miel)

- Carne și organe. 4 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01EW10

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:

Greece

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Greacă](#)

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](#) [Portugheză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

PROVET S.A.

Data autorizației de comercializare:

5/05/1988

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

PROVET S.A.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

70389/15-10-2010/K-0006202

Data modificării statusului autorizației:

10/10/2021

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