

# OPTIPRIME 48% ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Pozastavené

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

OPTIPRIME 48% ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčná suspenzia

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Intramuskulárne použitie:

- 

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

- Meat and offal. 16 day

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 25 day

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 25 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01EW10

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Suspended

---

### Registrovaný v/vo:

Grécko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)

[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Portugalsky](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

PROVET S.A.

---

**Dátum registrácie lieku:**

5/05/1988

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

PROVET S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

National Organization For Medicines

---

**Číslo registrácie:**

23407/30-03-2009/K-0006204

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

10/10/2021

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)