

OPTIPRIME (1000+200)MG/TAB

Pooblašeno

ΔΙΣΚΙΟ

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Product identification

Ime zdravila:

OPTIPRIME (1000+200)MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Farmaceutvska oblika:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:

Peroralna uporaba:

• **Goat (kid)**

- Meat and offal. 4 day

• **Sheep (lamb)**

- Meat and offal. 4 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QJ01EW10

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Provet S.A.

Marketing authorisation date:

5/05/1988

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Provet S.A.

Pristojni organ:

National Organization For Medicines

Številka dovoljenja :

70389/15-10-2010/K-0006202

Datum spremembe statusa dovoljenja:

10/10/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099467>