

OPTIPRIME (10+2)g/100g ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Ima dovoljenje
za promet

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

OPTIPRIME (10+2)g/100g ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

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

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

2.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)

10.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Prašek za peroralno raztopino

Karenca glede na pot uporabe:

Peroralna uporaba:

-

Goat (kid)

- Meat and offal. 5 day

-

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 5 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01EW10

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

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

Na voljo v:

Greece

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Greek](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

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](#) [Portuguese](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

PROVET S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

5/05/1988

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

PROVET S.A.

Pristojni organ:

National Organization For Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

85086/02-12-2011/K-0006201

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

10/10/2021

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet