

OPTIPRIME suspensie orală, 400 mg + 80 mg/ml, pentru broileri și curcani

Ima dovoljenje
za promet

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

OPTIPRIME suspensie orală, 400 mg + 80 mg/ml, pentru broileri și curcani

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

brojler

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](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Peroralna suspenzija

Karenca glede na pot uporabe:

Peroralna uporaba:

-

brojler

- Meat and offal. 5 day

Nu este permisă utilizarea la găini ouătoare ce produc ouă pentru consum uman.

-

Turkey

- 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](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Romania

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v Romanian

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

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

PROVET S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

11/07/2022

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

PROVET S.A.

Pristojni organ:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

220128

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

11/07/2022

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

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.