

# HYDROTRIM 500 MG/G + 100 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER/MILK FOR CATTLE, SHEEP, PIGS AND CHICKENS

Разрешен

- Sulfadiazine sodium
- Trimethoprim

## Идентификация на продукта

### **Име на лекарството:**

HYDROTRIM 500 MG/G + 100 MG/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER/MILK FOR CATTLE, SHEEP, PIGS AND CHICKENS

### **Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### **Видове животни, за които е предназначен продукта:**

телета с неразвити предстомашия

агне

пиле

свиня

### **Начин на приложение:**

Прилагане във вода за пиене/мляко

Прилагане във вода за пиене

---

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

543.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Фармацевтична форма:

Прах за прилагане във вода за пиене/мляко

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Прилагане във вода за пиене/мляко:

•

#### телета с неразвити предстомашия

- Meat and offal. 12 day

•

#### агне

- Meat and offal. 12 day

### Прилагане във вода за пиене:

•

#### пиле

- Eggs. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption

- Meat and offal. 12 day

•

#### свиня

- Meat and offal. 12 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01EW10

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

HuVerpharma

---

**Дата на разрешение за търговия:**

8/01/2024

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Biovet AD

---

**Отговорен орган:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

IS/2/24/002/01

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

8/01/2024

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0457/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански  
Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian



За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

eu-puar-frv0457001-mr-rpe800-en.pdf