

# Nanotrim 464.2 mg/g + 100 mg/g powder for use in drinking water/milk for chickens, turkeys, pigs and cattle

Registrováno

- Sulfachlorpyridazine sodium
- Trimethoprim

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Nanotrim 464.2 mg/g + 100 mg/g powder for use in drinking water/milk for chickens, turkeys, pigs and cattle

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Prase

Kuře

Krůta

Skot (neruminující telata)

### Cesta podání:

Podání v pitné vodě/mléce

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

500.00 milligram(s)/gram / 1.00 gram(s)

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s)/gram / 1.00 gram(s)

---

### Léková forma:

Prášek pro podání v pitné vodě/mléce

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Podání v pitné vodě/mléce:

- 

#### Prase

- Maso. 7 day

- 

#### Kuře

- Maso. 3 day

- 

#### Krůta

- Maso. 9 day

- 

#### Skot (neruminující telata)

- Maso. 7 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01EW12

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

### Stav registrace:

Valid

---

**Registrováno v:**

Rumunsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

HuVepharma

---

**Datum registrace:**

18/02/2025

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Biovet AD

---

**Příslušný orgán:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Registrační číslo:**

250033

---

**Datum změny stavu registrace:**

8/09/2025

---

**Referenční členský stát:**

Nizozemsko

---

**Číslo procedury:**

NL/V/0420/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Malta Polsko Portugalsko  
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.