

# Nanotrim, 500+100mg/g, Prášek pro podání v pitné vodě/mléce

Registrováno

- Sulfachlorpyridazine sodium
- Trimethoprim

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Nanotrim, 500+100mg/g, Prášek pro podání v pitné vodě/mléce

### 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:**

Česko

---

**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:

24/03/2025

---

### Výrobní místa s propouštěním šarží:

Biovet AD

---

### Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### Registrační číslo:

96/008/25-C

---

### Datum změny stavu registrace:

24/03/2025

---

### 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 nezádooucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Příbalová informace

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 26/01/2026

[Stažení](#)

Combined File of all Documents

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

Označení na obalu

Souhrn údajů o přípravku