

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

Autorizovaný

- Sulfadiazine sodium
- Trimethoprim

Product identification

Název léčivého přípravku:

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

Hydrotrim, 500 mg/g und 100 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch für Rinder, Schafe, Schweine und Hühner

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Kuře

Prase

Ovce (jehně)

Skot (neruminující telata)

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

543.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

K dispozici pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Prášek pro podání v pitné vodě/mléce

Withdrawal period by route of administration:

Perorální podání:

- **Kuře**

- Vejce. no withdrawal period

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

- Maso. 12 day

- **Prase**

- Maso. 12 day

- **Ovce (jehně)**

- Maso. 12 day

- **Skot (neruminující telata)**

- Maso. 12 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01EW10

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Německo

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

17/10/2023

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Biovet J.S.C.

Odpovědný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

V7009830.00.00

Datum změny stavu registrace:

17/10/2023

Referenční členský stát:

Francie

Číslo postupu:

FR/V/0457/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

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

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

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Generic of:

[600000039940](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986033>