

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

Zugelassen

- Sulfadiazine sodium
- Trimethoprim

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Kalb, noch nicht wiederkäuend
Schaf, Lamm
Huhn
Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch
zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

543.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

-

Kalb, noch nicht wiederkäuend

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Huhn

- Eier. no withdrawal period

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

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01EW10

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

HuVepharma

Zulassungsdatum:

17/10/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

V7009830.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/10/2023

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0457/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland Italien
Lettland Litauen Luxemburg Malta Niederlande Polen Portugal Rumänien
Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

Generic of:

600000039940

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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