

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

Autorizado

- Sulfachlorpyridazine sodium
- Trimethoprim

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Porcino

Pollos

Pavos

Terneros prerrumiantes

### **Vía de administración:**

Administración en agua de bebida o en leche

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
500.00 Miligramo(s)/Gramo / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
100.00 Miligramo(s)/Gramo / 1.00 Gramo(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Polvo para administración en agua de bebida o en leche

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Administración en agua de bebida o en leche:**

•

#### **Porcino**

- Meat and offal. 7 Día

•

#### **Pollos**

- Meat and offal. 3 Día

•

#### **Pavos**

- Meat and offal. 9 Día

•

#### **Terneros prerrumiantes**

- Meat and offal. 7 Día

---

### **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01EW12

---

### **Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Rumania; Rumanía

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

HuVepharma

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

18/02/2025

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Biovet AD

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

250033

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

8/09/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0420/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia Grecia  
Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Malta Polonia  
Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.