

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

Autorizado

- Sulfadiazine sodium
- Trimethoprim

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros prerrumiantes
Corderos
Pollos
Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche
Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
543.90 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en English
100.00 Miligramo(s) / 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:

-

Terneros prerrumiantes

- Meat and offal. 12 Día

-

Corderos

- Meat and offal. 12 Día

Administración en agua de bebida:

-

Pollos

- Eggs. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 12 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 12 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QJ01EW10

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:

Dinamarca

Disponible en:

Dinamarca

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

HuVepharma

Fecha de autorización de comercialización:

23/08/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet AD

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

67816

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/08/2023

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0457/001

Estados miembros afectados:

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

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Generic of:

600000039940

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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