

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

Autorizado

- Sulfadiazine sodium
- Trimethoprim

Product identification

Nombre del medicamento:

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

Hydrotrim 500 mg/g + 100 mg/g pó para uso na água de bebida/leite para bovinos, ovinos, suínos e galinhas

Principio activo:

Disponível unicamente em [English](#)

Disponível unicamente em [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Porcino

Corderos

Terneros prerrumiantes

Vía de administración:

Vía oral

Product details

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

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:

- **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

- **Corderos**

- Meat and offal. 12 Día

- **Terneros prerrumiantes**

- Meat and offal. 12 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01EW10

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Portugal

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

6/11/2023

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Biovet J.S.C.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1602/01/23DFVPT

Fecha del cambio de estado de la autorización:

22/03/2024

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Generic of:

600000039940

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986045>