

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

Volitatud

- Sulfadiazine sodium
- Trimethoprim

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis (vatsaseede eelsel perioodil)

lammas (tall)

kana

sig

Manustamisviis:

Joogivees/piimas

Joogivees

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

543.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Termini tõlkekeel(ed) English

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Ravimvorm:

Pulber joogivees/piimas manustamiseks

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Joogivees/piimas:

-

veis (vatsaseede eelsel perioodil)

- liha ja söödavad koed. 12 day

-

lammas (tall)

- liha ja söödavad koed. 12 day

Joogivees:

-

kana

- munad. no withdrawal period

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

- liha ja söödavad koed. 12 day

-

sig

- liha ja söödavad koed. 12 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni

(ATCvet) kood:

QJ01EW10

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Saksamaa

Saadaval:

Saksamaa

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

HuVepharma

Müügiloa kuupäev:

17/10/2023

Partii vabastamise tootmiskohad:

Biovet AD

Vastutav asutus:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Müügiloa number:

V7009830.00.00

Müügiloo staatuse muutmise kuupäev:

17/10/2023

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloomenetluse number:

FR/V/0457/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Eesti Saksamaa
Kreeka Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Malta Holland
Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

Generic of:

600000039940

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

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