

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

Autorisé

- Sulfachlorpyridazine sodium
- Trimethoprim

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Poulet

Dinde

Bovin (pré-ruminant)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
500.00 milligram(s)/gram / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais
100.00 milligram(s)/gram / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait:

-

Porc

- Viande et abats. 7 day

-

Poulet

- Viande et abats. 3 day

-

Dinde

- Viande et abats. 9 day

-

Bovin (pré-ruminant)

- Viande et abats. 7 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01EW12

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

HuVepharma

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/02/2025

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Biovet AD

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

250033

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/09/2025

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0420/001

États membres concernés:

Autriche Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Grèce
Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Malte Pologne
Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.