

# 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:**

Irlande

---

**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:**

10/01/2025

---

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

Biovet AD

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA10782/046/001

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

10/01/2025

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0420/001

---

**États membres concernés:**

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

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.