

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

Autorisé

- Sulfadiazine sodium
- Trimethoprim

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (pré-ruminant)

Mouton (agneau)

Poulet

Porc

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

Disponible uniquement en Anglais
100.00 milligram(s) / 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:

-

Bovin (pré-ruminant)

- Viande et abats. 12 day

-

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 12 day

Administration dans l'eau de boisson:

-

Poulet

- Œufs. no withdrawal period

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

- Viande et abats. 12 day

-

Porc

- Viande et abats. 12 day

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

QJ01EW10

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Disponible en:

Danemark

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:

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

HuVepharma

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/08/2023

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

Biovet AD

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

67816

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/08/2023

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0457/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie
Luxembourg Malte Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie
Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Generic of:

600000039940

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

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