

# Hydrotrim 500 mg/g + 100 mg/g Poudre pour administration dans l'eau de boisson/le lait pour bovins, ovins, porcins et poulets

Autorisé

- Sulfadiazine sodium
- Trimethoprim

## Product identification

### Dénomination du médicament:

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 Poudre pour administration dans l'eau de boisson/le lait pour bovins, ovins, porcins et poulets

Hydrotrim 500 mg/g + 100 mg/g poeder voor gebruik in drinkwater/melk voor runderen, schapen, varkens en kippen

Hydrotrim 500 mg/g + 100 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch für Rinder, Schafe, Schweine und Hühner

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Poulet

Porc

Mouton (agneau)

Bovin (pré-ruminant)

---

**Voie d'administration:**

Voie orale

---

**Product details****Substance active / Dosage:**

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

---

**Withdrawal period by route of administration:****Voie orale:****• 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

**• Mouton (agneau)**

- Viande et abats. 12 day

**• Bovin (pré-ruminant)**

- Viande et abats. 12 day

---

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

QJ01EW10

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Belgique

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique 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

---

**Marketing authorisation date:**

30/01/2024

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Biovet J.S.C.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V662163

---

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

30/01/2024

---

**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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986026>