

# Hydrotrim 500+100 mg/g Duft til notkunar í drykkjarvatn/mjólk handa nautgripum, sauðfé, svínum, hænsnum

Heimilað

- Sulfadiazine sodium
- Trimethoprim

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Hydrotrim 500+100 mg/g Duft til notkunar í drykkjarvatn/mjólk handa nautgripum, sauðfé, svínum, hænsnum

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Sauðkind (lamb)

Hænsn

Svín

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Til notkunar í drykkjarvatn

---

## Upplýsingar um lyf

### **Virkt efni og styrkur:**

Aðeins fáanlegt í enska  
543.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska  
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Lyfjaform:**

Duft til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

---

### **Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

#### **Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk:**

- 

#### **Cattle (pre-ruminant)**

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

- 

#### **Sauðkind (lamb)**

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

#### **Til notkunar í drykkjarvatn:**

- 

#### **Hænsn**

- Eggs. no withdrawal period

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

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

- 

#### **Svín**

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QJ01EW10

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Ísland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

HuVepharma

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

8/01/2024

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Biovet AD

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

IS/2/24/002/01

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

8/01/2024

---

**Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

**Ferilsnúmer:**

FR/V/0457/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland  
Pýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland Litáen  
Lúxemborg Malta Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía  
Spánn Bretland (Norður-Írland)

---

**Generic of:**

600000039940

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

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