

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

Autorizzato

- Sulfachlorpyridazine sodium
- Trimethoprim

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Nanotrim (500 mg + 100 mg)ml Proszek do podania w wodzie do picia / w mleku

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

polli

tacchino

Bovini (preruminante)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

500.00 milligrammo(i)/grammo / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

100.00 milligrammo(i)/grammo / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere/latte

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte:

-

Suino

- carni e frattaglie. 7 giorno

-

polli

- carni e frattaglie. 3 giorno

-

tacchino

- carni e frattaglie. 9 giorno

-

Bovini (preruminante)

- carni e frattaglie. 7 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01EW12

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per ibrido (Articolo 19(1) del Regolamento (UE) 2019/6

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

HuVepharma

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/03/2025

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Biovet AD

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

3398

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/03/2025

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0420/001

Stati membri interessati:

Austria Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Grecia
Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Malta Polonia
Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.