

# 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

### **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:**

Paesi Bassi

---

**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:**

29/07/2025

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Biovet AD

---

**Autorità responsabile:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numero di autorizzazione:**

REG NL 132306

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

29/07/2025

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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