

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

Autorizzato

- Sulfadiazine sodium
- Trimethoprim

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (preruminante)

Ovino (agnello)

polli

Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte
Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
543.90 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 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:

-

Bovini (preruminante)

- carni e frattaglie. 12 giorno

-

Ovino (agnello)

- carni e frattaglie. 12 giorno

Somministrazione in acqua da bere:

-

polli

- uova. no withdrawal period

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

- carni e frattaglie. 12 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 12 giorno

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

QJ01EW10

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Danimarca

Disponibile in:

Danimarca

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 generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

HuVepharma

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/08/2023

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Biovet AD

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

67816

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/08/2023

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0457/001

Stati membri interessati:

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

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Generic of:

600000039940

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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