

# 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:**

Islanda

---

**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:**

8/01/2024

---

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

Biovet AD

---

**Autorità responsabile:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

IS/2/24/002/01

---

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

8/01/2024

---

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

## Documenti

[eu-puar-frv0457001-mr-rpe800-en.pdf](#)