

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

Autorisert

- Sulfadiazine sodium
- Trimethoprim

Product identification

Legemidlets navn:

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

Hydrotrim, 500 mg/g + 100 mg/g, prašak za uporabu u vodi za piće/mljeku, za goveda, ovce, svinje i kokoši

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

kylling

gris

lam

ikke drøvtyggende storfe

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i English
543.90 milligram / 1.00 gram

Tilgjengelig bare i English
100.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til bruk i drikkevann/melk

Withdrawal period by route of administration:

Oral bruk:

- **kylling**

- Egg. no withdrawal period

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

- Slakt. 12 dag

- **gris**

- Slakt. 12 dag

- **lam**

- Slakt. 12 dag

- **ikke drøvtyggende storfe**

- Slakt. 12 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01EW10

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

HR

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

12/01/2024

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Biovet J.S.C.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

UP/I-322-05/24-01/32

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

12/01/2024

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0457/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE DE EL HU IS Irland IT LV LT LU MT
NL PL PT RO SI SI ES

Generic of:

600000039940

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986028>