

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

Toegelaten

- Sulfachlorpyridazine sodium
- Trimethoprim

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Varken

Kip

Kalkoen

Niet-herkauwende kalveren

### **Toedieningsweg:**

Toediening in het drinkwater/in de melk

## Productgegevens

### Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

500.00 milligram(s)/gram / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 milligram(s)/gram / 1.00 gram(s)

---

### Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in Bulgaars Spaans Tsjechisch Deens Duits Estlands Grieks Engels

Frans Iers Kroatisch Italiaans Letlands Litouws Pools Portugees Roemeense

Toedieningsweg Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

---

### Wachtijd per toedieningsweg:

#### Toediening in het drinkwater/in de melk:

- 

##### Varken

- Meat and offal. 7 day

- 

##### Kip

- Meat and offal. 3 day

- 

##### Kalkoen

- Meat and offal. 9 day

- 

##### Niet-herkauwende kalveren

- Meat and offal. 7 day

---

### Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01EW12

---

### Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Polen

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

HuVepharma

---

**Handelsvergunningsdatum:**

21/03/2025

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Biovet AD

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Vergunningsnummer:**

3398

---

**Datum toelatingswijziging:**

21/03/2025

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0420/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland  
Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg  
Malta Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.