

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

Nanotrim 464,2 mg/g + 100 mg/g prašek za dajanje v vodo za pitje/mleko za piščance, purane, prašiče in govedo

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:

Slovenië

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:

11/03/2025

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Biovet AD

Verantwoordelijke instantie:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Vergunningsnummer:

DC/V/0815/001

Datum toelatingswijziging:

11/03/2025

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

Documenten

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.