

# 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:**

Bulgarije

---

**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:**

12/02/2025

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Biovet AD

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Vergunningsnummer:**

0022-3281

---

**Datum toelatingswijziging:**

12/02/2025

---

**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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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

Combined File of all Documents

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