

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

Toegelaten

- Sulfadiazine sodium
- Trimethoprim

## Productidentificatie

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

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

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Niet-herkauwende kalveren

Lammeren

Kip

Varken

### **Toedieningsweg:**

Toediening in het drinkwater/in de melk  
Gebruik in drinkwater

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
543.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
100.00 milligram(s) / 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:**

- 

#### **Niet-herkauwende kalveren**

- Meat and offal. 12 day

- 

#### **Lammeren**

- Meat and offal. 12 day

### **Gebruik in drinkwater:**

- 

#### **Kip**

- Eggs. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 12 day

- 

#### **Varken**

- Meat and offal. 12 day

---

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

:

QJ01EW10

---

**Afleverstatus:**

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

---

**Vergunningsstatus:**Valid

---

**Toegelaten in:**Denemarken

---

**Beschikbaar in:**Denemarken

---

**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](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**HuVepharma

---

**Handelsvergunningsdatum:**23/08/2023

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**Biovet AD

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Danish Medicines Agency

---

**Vergunningsnummer:**

67816

---

**Datum toelatingswijziging:**

23/08/2023

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0457/001

---

**Betrokken lidstaten:**

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

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

**Generic of:**

600000039940

---

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.

eu-puar-frv0457001-mr-rpe800-en.pdf