

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

Autorisert

- Sulfachlorpyridazine sodium
- Trimethoprim

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

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

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

gris

kylling

kalkun

ikke drøvtyggende storfe

### Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i Engelsk  
500.00 milligram/gram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i Engelsk  
100.00 milligram/gram / 1.00 gram

---

### **Legemiddelform:**

Pulver til bruk i drikkevann/melk

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Bruk i drikkevann/melk:**

- 

#### **gris**

- Slakt. 7 dag

- 

#### **kylling**

- Slakt. 3 dag

- 

#### **kalkun**

- Slakt. 9 dag

- 

#### **ikke drøvtyggende storfe**

- Slakt. 7 dag

---

### **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01EW12

---

### **Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

BG

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Hybrid søknad (Artikkel 19(1) i Forordning (EU) 2019/6)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

HuVepharma

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

12/02/2025

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Biovet AD

---

**Ansvarlig myndighet:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

0022-3281

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

12/02/2025

---

**Referanse medlemsstat:**

NL

---

**Prosedyrenummer:**

NL/V/0420/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

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

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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

Combined File of all Documents

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