

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

Nanotrim 464,2 mg/g + 100 mg/g por ivóvízbe/tejbe keveréshez házityúkok, pulykák, sertések és szarvasmarhák számára

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:

HU

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:

11/03/2025

Tilvirker for batchfrigivelse:

Biovet AD

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/03/2025

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