

File downloaded on 2026-06-05

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/700000168109>

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

- Sulfachlorpyridazine sodium
- Trimethoprim

Autorisert

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:

- PT

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:

- 27/02/2025

Tilvirker for batchfrigivelse:

- Biovet AD

Ansvarlig myndighet:

- Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

- 1686/01/25DFVPT

Status for endring av markedsføringstillatelse:

- 20/11/2025

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

Dokumenter

Produktinformasjon

Combined File of all Documents

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

[Andre språk \(2\)](#)

Portugisisk (PDF)

Publisert på: 20/11/2025

[Nedlasting](#)

Engelsk (PDF)

Publisert på: 7/05/2025

Updated on: 13/03/2026

[Nedlasting](#)