

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

Autorisert

- Sulfadiazine sodium
- Trimethoprim

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ikke drøvtyggende storfe

lam

kylling

gris

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

543.90 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til bruk i drikkevann/melk

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk:

-

ikke drøvtyggende storfe

- Slakt. 12 dag

-

lam

- Slakt. 12 dag

Bruk i drikkevann:

-

kylling

- Egg. no withdrawal period

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

- Slakt. 12 dag

-

gris

- Slakt. 12 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QJ01EW10

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
DE

Tilgjengelig i:
DE

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
HuVepharma

Markedsføringsgodkjenningsdato:
17/10/2023

Tilvirker for batchfrigivelse:
Biovet AD

Ansvarlig myndighet:
Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

V7009830.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/10/2023

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0457/001

Gjeldende medlemsstater:

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

Generic of:

600000039940

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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

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