

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

Autorizado

- Sulfachlorpyridazine sodium
- Trimethoprim

Identificação do produto

Nome do medicamento:

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 κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό/γάλα για όρνιθες, ινδόρνιθες, χοίρους και βοοειδή

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Alimento medicamentoso líquido

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

500.00 miligrama(s)/grama / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [English](#)

100.00 miligrama(s)/grama / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida ou no leite

Intervalo de Segurança por via de administração:

Alimento medicamentoso líquido:

-

Pig

- Meat and offal. 7 dia

-

Chicken

- Meat and offal. 3 dia

-

Turkey

- Meat and offal. 9 dia

-

Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 7 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01EW12

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Chipre

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

HuVepharma

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

23/02/2025

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biovet AD

Autoridade responsável:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número da autorização:

CY00970V

Data de alteração do estado de autorização:

23/02/2025

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0420/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia Grécia
Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Malta Polónia
Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000168094>