

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

Godkänd

- Sulfachlorpyridazine sodium
- Trimethoprim

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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 POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LECHE PARA POLLOS, PAVOS, PORCINO Y BOVINO

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Svin

Tamhöns

Kalkon

Nöt (ännu ej idisslande kalv)

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjölk

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
500.00 milligram(s)/gram / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 milligram(s)/gram / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver för användning i dricksvatten/mjölk

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjölk:

-

Svin

- Meat and offal. 7 dygn

-

Tamhöns

- Meat and offal. 3 dygn

-

Kalkon

- Meat and offal. 9 dygn

-

Nöt (ännu ej idisslande kalv)

- Meat and offal. 7 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01EW12

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Spanien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

HuVepharma

Godkännandedatum:

27/02/2025

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Biovet AD

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

4379 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

28/02/2025

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0420/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland Grekland
Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta Polen
Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.