

# 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

### 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:**

Nederländerna

---

**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:**

29/07/2025

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Biovet AD

---

**Ansvarig myndighet:**

Medicines Evaluation Board

---

**Godkännandenummer:**

REG NL 132306

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

29/07/2025

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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