

File downloaded on 2026-05-22

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/700000168100>

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:

Ungern

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:

11/03/2025

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Biovet AD

Ansvarig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

11/03/2025

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

Gemensam fil för alla dokument

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