

Borgal 200 mg/ml + 40 mg/ml solution for injection.

Разрешен

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Borgal 200 mg/ml + 40 mg/ml solution for injection.

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

кон

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 96 hour

•

свиня

- Meat and offal. 10 day

Интравенозно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 96 hour

•

кон

- Meat and offal. 10 day

•

свиня

- Meat and offal. 10 day

Подкожно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 96 hour

•

свиня

- Meat and offal. 10 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01EW13

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Ireland

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Virbac

Дата на разрешение за търговия:

1/10/1998

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Virbac S.A.

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:

VPA10988/082/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/10/1998

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.