

Borgal 200 mg/ml + 40 mg/ml, Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine

Registrováno

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Borgal 200 mg/ml + 40 mg/ml, Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Kůň

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. 8 day

15-25 mg Gesamtwirkstoff (Sulfadoxin + Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag

- Mléko. 96 hour

15-25 mg Gesamtwirkstoff (Sulfadoxin + Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag

-

Kůň

- Maso. 8 day

15-25 mg Gesamtwirkstoff (Sulfadoxin + Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag

-

Prase

- Maso. 8 day

15-25 mg Gesamtwirkstoff (Sulfadoxin + Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 8 day

15-25 mg Gesamtwirkstoff (Sulfadoxin + Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag, Achtung:
Fachinformation beachten!

- Mléko. 96 hour

15-25 mg Gesamtwirkstoff (Sulfadoxin + Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag, Achtung:
Fachinformation beachten!

•

Kůň

- Maso. 8 day

15-25 mg Gesamtwirkstoff (Sulfadoxin + Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag, Achtung:
Fachinformation beachten!

•

Prase

- Maso. 8 day

15-25 mg Gesamtwirkstoff (Sulfadoxin + Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag, Achtung:
Fachinformation beachten!

Subkutánní podání:

•

Skot

- Maso. 8 day

15-25 mg Gesamtwirkstoff (Sulfadoxin + Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag

- Mléko. 96 hour

15-25 mg Gesamtwirkstoff (Sulfadoxin + Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag

•

Kůň

- Maso. 8 day

15-25 mg Gesamtwirkstoff (Sulfadoxin + Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag

•

Prase

- Maso. 8 day

15-25 mg Gesamtwirkstoff (Sulfadoxin + Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01EW13

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko

Popis balení:

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Virbac

Datum registrace:

6/06/1975

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Virbac

Příslušný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registrační číslo:

15705

Datum změny stavu registrace:

6/06/1975

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.