

Borgal Vet. 200+40 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Autoriseret

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Borgal Vet. 200+40 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Svin

Kvæg

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 30 dag
- Meat and offal. 30 dag

-

Svin

- Meat and offal. 30 dag
- Meat and offal. 30 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 30 dag
- Meat and offal. 30 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 6 dag
- Meat and offal. 6 dag

-

Svin

- Meat and offal. 6 dag
- Meat and offal. 6 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 6 dag
- Meat and offal. 6 dag

Intramuskulær anvendelse:

•

Hest

- Meat and offal. 30 dag Ved injektion af mere end 4 ml
- Meat and offal. 30 dag Ved injektion af mere end 4 ml
- Meat and offal. 15 dag Ved injektion op til 4 ml
- Meat and offal. 15 dag Ved injektion op til 4 ml

•

Svin

- Meat and offal. 15 dag Ved injektion op til 4 ml
- Meat and offal. 15 dag Ved injektion op til 4 ml
- Meat and offal. 30 dag Ved injektion af mere end 4 ml
- Meat and offal. 30 dag Ved injektion af mere end 4 ml

•

Kvæg

- Meat and offal. 30 dag Ved injektion af mere end 4 ml
- Meat and offal. 30 dag Ved injektion af mere end 4 ml
- Meat and offal. 15 dag Ved injektion op til 4 ml
- Meat and offal. 15 dag Ved injektion op til 4 ml

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01EW13

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

5x100 ml injektionsvæske, opløsning, i hætteglas

1x100 ml injektionsvæske, opløsning, i hætteglas

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ceva Sante Animale

Dato for markedsføringstilladelse:

17/07/1973

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Virbac

Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

05911

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

17/07/1973

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé