

BORGAL 24%, 200 mg/ml + 40 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή πάχυνσης και ιπποειδή

Zugelassen

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Produktidentifikation

Arzneimittel:

BORGAL 24%, 200 mg/ml + 40 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή πάχυνσης και ιπποειδή

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

Δεν επιτρέπεται η χορήγηση κατά τη διάρκεια της γαλακτοπαραγωγής.

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

Δεν επιτρέπεται η χορήγηση σε ζώα τα οποία παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση.

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

Δεν επιτρέπεται η χορήγηση κατά τη διάρκεια της γαλακτοπαραγωγής.

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

Δεν επιτρέπεται η χορήγηση σε ζώα τα οποία παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση.

subkutane Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

Δεν επιτρέπεται η χορήγηση κατά τη διάρκεια της γαλακτοπαραγωγής.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01EW13

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch portugiesisch

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

7/02/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac S.A.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

125403/27-10-2025/K-0121201

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/10/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.