

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

Autorisé

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Cheval

Porc

Bovins

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Cheval

- Viande et abats. 30 day
- Viande et abats. 30 day

-

Porc

- Viande et abats. 30 day
- Viande et abats. 30 day

-

Bovins

- Viande et abats. 30 day
- Viande et abats. 30 day

Voie intraveineuse:

-

Cheval

- Viande et abats. 6 day
- Viande et abats. 6 day

-

Porc

- Viande et abats. 6 day
- Viande et abats. 6 day

-

Bovins

- Viande et abats. 6 day
- Viande et abats. 6 day

Voie intramusculaire:

•

Cheval

- Viande et abats. 30 day Ved injektion af mere end 4 ml
- Viande et abats. 30 day Ved injektion af mere end 4 ml
- Viande et abats. 15 day Ved injektion op til 4 ml
- Viande et abats. 15 day Ved injektion op til 4 ml

•

Porc

- Viande et abats. 15 day Ved injektion op til 4 ml
- Viande et abats. 15 day Ved injektion op til 4 ml
- Viande et abats. 30 day Ved injektion af mere end 4 ml
- Viande et abats. 30 day Ved injektion af mere end 4 ml

•

Bovins

- Viande et abats. 30 day Ved injektion af mere end 4 ml
- Viande et abats. 30 day Ved injektion af mere end 4 ml
- Viande et abats. 15 day Ved injektion op til 4 ml
- Viande et abats. 15 day Ved injektion op til 4 ml

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01EW13

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Danish

Disponible uniquement en Danish

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/07/1973

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Ceva Sante Animale

Virbac

Intervet International GmbH

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

05911

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/07/1973

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.