

Borgal

Autorisé

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Borgal

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Porc

Cheval (poulain)

Bovin (veau)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Voie d'administration:

Voie orale

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

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

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Bovins

- Lait. 3 day
- Viande et abats. 8 day

-

Cheval

- Viande et abats. 10 day

-

Porc

- Viande et abats. 10 day

-

Cheval (poulain)

- Viande et abats. 10 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 8 day

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Lait. 3 day
- Viande et abats. 8 day

-

Cheval

- Viande et abats. 10 day

-

Porc

- Viande et abats. 10 day

-

Cheval (poulain)

- Viande et abats. 10 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 8 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Lait. 3 day
- Viande et abats. 8 day

-

Cheval

- Viande et abats. 10 day

-

Porc

- Viande et abats. 10 day

-

Cheval (poulain)

- Viande et abats. 10 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 8 day

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

QJ01EW13

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

Disponible en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

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:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/05/1992

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

Virbac

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 5281

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/07/2008

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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