

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

Autorisé

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

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 intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 10 day

Δεν επιτρέπεται η χορήγηση κατά τη διάρκεια της γαλακτοπαραγωγής.

-

Cheval

- Viande et abats. 10 day

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

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 10 day

Δεν επιτρέπεται η χορήγηση κατά τη διάρκεια της γαλακτοπαραγωγής.

-

Cheval

- Viande et abats. 10 day

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

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 10 day

Δεν επιτρέπεται η χορήγηση κατά τη διάρκεια της γαλακτοπαραγωγής.

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

QJ01EW13

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Disponible en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Portuguese

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/02/2002

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

Virbac

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

125403/27-10-2025/K-0121201

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/10/2025

Pour connaître les événements 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.

Notice

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