

Borgal 200 mg/ml - 40 mg/ml Solution injectable

Odobreno

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Borgal 200 mg/ml - 40 mg/ml Solution injectable

Borgal 200 mg/ml - 40 mg/ml Oplossing voor injectie

Borgal 200 mg/ml - 40 mg/ml Injektionslösung

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Intravenski

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

200.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

40.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Pig

- Meat and offal. 10 day

-

Cattle

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 96 sat

Intravenski:

-

Pig

- Meat and offal. 10 day

-

Cattle

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 96 sat

-

Horse

- Meat and offal. 10 day

Supkutano:

-

Pig

- Meat and offal. 10 day

-

Cattle

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 96 sat

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01EW13

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Belgium

Opis paketa:

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Virbac

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

1/09/1972

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Virbac

Nadležno tijelo:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Broj odobrenja:

BE-V067742

Datum promjene statusa odobrenja:

16/03/2021

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.