

BORGAL 200 mg/ml + 40 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Engedélyezett

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

BORGAL 200 mg/ml + 40 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

ló

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 10 day
- Milk. 4 day

-

juh

- Meat and offal. 15 day
- Milk. 6 day

-

ló

- Meat and offal. 10 day

-

sertés

- Meat and offal. 10 day

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 10 day
- Milk. 4 day

-

juh

- Meat and offal. 15 day
- Milk. 6 day

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 4 day

-

juh

- Meat and offal. 15 day

- Milk. 6 day

-

ló

- Meat and offal. 10 day

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 4 day

-

juh

- Meat and offal. 15 day

- Milk. 6 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01EW13

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Spain

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Virbac

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

5/12/2011

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Virbac

Felelős hatóság:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Engedély száma:

2416 ESP

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

5/12/2011

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.