

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

Heimilað

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Svín

Nautgripir

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 30 dagar
- Kjöt og innmatur. 30 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 30 dagar
- Kjöt og innmatur. 30 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 30 dagar
- Kjöt og innmatur. 30 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 6 dagar
- Kjöt og innmatur. 6 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 6 dagar
- Kjöt og innmatur. 6 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 6 dagar
- Kjöt og innmatur. 6 dagar

Til notkunar í vöðva:

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 30 dagar Ved injektion af mere end 4 ml
- Kjöt og innmatur. 30 dagar Ved injektion af mere end 4 ml
- Kjöt og innmatur. 15 dagar Ved injektion op til 4 ml
- Kjöt og innmatur. 15 dagar Ved injektion op til 4 ml

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 15 dagar Ved injektion op til 4 ml
- Kjöt og innmatur. 15 dagar Ved injektion op til 4 ml
- Kjöt og innmatur. 30 dagar Ved injektion af mere end 4 ml
- Kjöt og innmatur. 30 dagar Ved injektion af mere end 4 ml

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 30 dagar Ved injektion af mere end 4 ml
- Kjöt og innmatur. 30 dagar Ved injektion af mere end 4 ml
- Kjöt og innmatur. 15 dagar Ved injektion op til 4 ml
- Kjöt og innmatur. 15 dagar Ved injektion op til 4 ml

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01EW13

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í danska

Aðeins fáanlegt í danska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Ceva Sante Animale

Dagsetning markaðsleyfis:

17/07/1973

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ceva Sante Animale

Virbac

Intervet International GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

05911

Dagsetning á breytingu stöðu:

17/07/1973

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.