

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

Autorizzato

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Suino

bovini

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

40.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 30 giorno
- carni e frattaglie. 30 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 30 giorno
- carni e frattaglie. 30 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 30 giorno
- carni e frattaglie. 30 giorno

Uso endovenoso:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 6 giorno
- carni e frattaglie. 6 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 6 giorno
- carni e frattaglie. 6 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 6 giorno
- carni e frattaglie. 6 giorno

Uso intramuscolare:

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 30 giorno Ved iniektion af mere end 4 ml
- carni e frattaglie. 30 giorno Ved iniektion af mere end 4 ml
- carni e frattaglie. 15 giorno Ved iniektion op til 4 ml
- carni e frattaglie. 15 giorno Ved iniektion op til 4 ml

•

Suino

- carni e frattaglie. 30 giorno Ved iniektion af mere end 4 ml
- carni e frattaglie. 30 giorno Ved iniektion af mere end 4 ml
- carni e frattaglie. 15 giorno Ved iniektion op til 4 ml
- carni e frattaglie. 15 giorno Ved iniektion op til 4 ml

•

bovini

- carni e frattaglie. 15 giorno Ved iniektion op til 4 ml
- carni e frattaglie. 15 giorno Ved iniektion op til 4 ml
- carni e frattaglie. 30 giorno Ved iniektion af mere end 4 ml
- carni e frattaglie. 30 giorno Ved iniektion af mere end 4 ml

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01EW13

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Danimarca

Disponibile in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Sante Animale

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/07/1973

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva Sante Animale

Virbac

Intervet International GmbH

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

05911

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/07/1973

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.