

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

Autorizzato

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

bovini

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

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 intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 10 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 10 giorno

- latte. 96 ora

Uso endovenoso:

-

Suino

- carni e frattaglie. 10 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 10 giorno

- latte. 96 ora

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 10 giorno

Uso sottocutaneo:

-

Suino

- carni e frattaglie. 10 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 10 giorno

- latte. 96 ora

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:

Belgio

Disponibile in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/09/1972

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V067742

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/03/2021

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

Documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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