

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

Atļautas

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Aita

Zirgs

Cūka

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

intravenozai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English
40.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai English
200.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intramuskulārai lietošanai:**

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena
- Piens. 4 diena

•

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 15 diena
- Piens. 6 diena

•

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena
- Piens. 4 diena

•

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 15 diena
- Piens. 6 diena

intravenozai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena
- Piens. 4 diena

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 15 diena
- Piens. 6 diena

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena
- Piens. 4 diena

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 15 diena
- Piens. 6 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01EW13

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Spain

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Virbac

Tirdzniecības atļaujas datums:

5/12/2011

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Virbac

Atbildīgā iestāde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Atļaujas numurs:

2416 ESP

Atļaujas statusa maiņas datums:

5/12/2011

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.