

BORGAL 24%, 200 mg/ml + 40 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή πάχυνσης και ιπποειδή

Atļautas

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

BORGAL 24%, 200 mg/ml + 40 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή πάχυνσης και ιπποειδή

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Zirgs

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

intravenozai lietošanai

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

200.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

40.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena

Δεν επιτρέπεται η χορήγηση κατά τη διάρκεια της γαλακτοπαραγωγής.

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena

Δεν επιτρέπεται η χορήγηση σε ζώα τα οποία παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση.

intravenozai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena

Δεν επιτρέπεται η χορήγηση κατά τη διάρκεια της γαλακτοπαραγωγής.

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena

Δεν επιτρέπεται η χορήγηση σε ζώα τα οποία παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση.

subkutānai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena

Δεν επιτρέπεται η χορήγηση κατά τη διάρκεια της γαλακτοπαραγωγής.

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](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Greece

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Greek](#)

Pieejamas tikai [Greek](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Portuguese](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Virbac

Tirdzniecības atļaujas datums:

7/02/2002

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Virbac

Atbildīgā iestāde:

National Organization For Medicines

Atļaujas numurs:

125403/27-10-2025/K-0121201

Atļaujas statusa maiņas datums:

26/10/2025

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.