

Borgal vet 200 mg/ml + 40 mg/ml injectioneste, liuos

Toegelaten

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Borgal vet 200 mg/ml + 40 mg/ml injectioneste, liuos

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Paard

Varken

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 4 day

-

Paard

- Meat and offal. 14 day

-

Varken

- Meat and offal. 14 day

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 4 day

-

Paard

- Meat and offal. 14 day

-

Varken

- Meat and offal. 14 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 4 day

-

Varken

- Meat and offal. 14 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QJ01EW13

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Finland

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Fins](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:Ceva Sante Animale

Handelsvergunningsdatum:

8/12/1987

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Ceva Sante Animale

Verantwoordelijke instantie:

Finnish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

9563

Datum toelatingswijziging:

8/12/1987

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.