

Gorban 24 % solução injectável destinada a bovinos, equinos, ovinos e suínos

Geautoriseerd

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Gorban 24 % solução injectável destinada a bovinos, equinos, ovinos e suínos

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Paard

Schaap

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Intraveneus gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 4 day

-

Paard

- Meat and offal. 10 day

-

Schaap

- Meat and offal. 15 day

- Milk. 6 day

-

Varken

- Meat and offal. 10 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 4 day

-

Varken

- Meat and offal. 10 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 4 day

-

Varken

- Meat and offal. 10 day

-

Schaap

- Meat and offal. 15 day

- Milk. 6 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01EW13

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Portugal

Available in:

Portugal

Package description:

Alleen beschikbaar in [Portuguese](#)

Alleen beschikbaar in [Portuguese](#)

Alleen beschikbaar in [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Virbac

Marketing authorisation date:

22/12/1976

Productielocaties partijvrijgifte:

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Toelatingsnummer:

651/01/13NFVPT

Wijzigingsdatum status toelating:

8/01/2019

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091843>