

# BORGAL LÖSUNG 200 mg/ml + 40 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine, Pferde, Meerschweinchen, Forellenbrut und Zierfische

Autorisert

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

BORGAL LÖSUNG 200 mg/ml + 40 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine, Pferde, Meerschweinchen, Forellenbrut und Zierfische

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

marsvin

storfe

hest

gris

prydfisk

ørretyngel

**Administrasjonsvei:**

Oral bruk

Intravenøs bruk

Behandling via vann

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Bare tilgjengelig i [Spansk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#) [Portugisisk](#)

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

40.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Intravenøs bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 8 dag

- Melk. 4 dag

- 

**hest**

- Melk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- Slakt. 8 dag

- 

**gris**

- Slakt. 8 dag

### **Subkutan bruk:**

•

#### **storfe**

- Slakt. 8 dag

- Melk. 4 dag

•

#### **gris**

- Slakt. 8 dag

### **Intramuskulær bruk:**

•

#### **storfe**

- Slakt. 8 dag

- Melk. 4 dag

•

#### **hest**

- Melk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- Slakt. 8 dag

•

#### **gris**

- Slakt. 8 dag

### **Intratracheal use:**

•

#### **storfe**

- Slakt. 8 dag

- Melk. 4 dag

•

**hest**

- Melk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- Slakt. 8 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01EW13

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

DE

---

**Tilgjengelig i:**

DE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Virbac

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

11/08/2003

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International GmbH  
Virbac

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

6489082.00.00

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

11/08/2003

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.