

Borgal

Autorisert

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Borgal

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hest

gris

føll

kalv

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#)

[Italiensk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [svensk](#) [Islandsk](#)

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

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:

Oral bruk:

-

storfe

- Melk. 3 dag
- Slakt. 8 dag

-

hest

- Slakt. 10 dag

-

gris

- Slakt. 10 dag

-

føll

- Slakt. 10 dag

-

kalv

- Slakt. 8 dag

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Melk. 3 dag
- Slakt. 8 dag

•

hest

- Slakt. 10 dag

•

gris

- Slakt. 10 dag

•

føll

- Slakt. 10 dag

•

kalv

- Slakt. 8 dag

Intravenøs bruk:

•

storfe

- Melk. 3 dag
- Slakt. 8 dag

•

hest

- Slakt. 10 dag

•

gris

- Slakt. 10 dag

•

føll

- Slakt. 10 dag

-

kalv

- 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:

NL

Tilgjengelig i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Nederlandsk

Bare tilgjengelig i Nederlandsk

Bare tilgjengelig i Nederlandsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/05/1992

Tilvirker for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 5281

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/07/2008

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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