

Borgal 200 mg/ml + 40 mg/ml, Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine

Dopuszczony

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Borgal 200 mg/ml + 40 mg/ml, Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

•

Cattle

- Meat and offal. 8 day

15-25 mg Gesamtwirkstoff (Sulfadoxin + Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag

- Milk. 96 hour

15-25 mg Gesamtwirkstoff (Sulfadoxin + Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag

•

Horse

- Meat and offal. 8 day

15-25 mg Gesamtwirkstoff (Sulfadoxin + Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag

•

Pig

- Meat and offal. 8 day

15-25 mg Gesamtwirkstoff (Sulfadoxin + Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag

Podanie dożylnie:

-

Cattle

- Meat and offal. 8 day

15-25 mg Gesamtwirkstoff (Sulfadoxin + Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag, Achtung:
Fachinformation beachten!

- Milk. 96 hour

15-25 mg Gesamtwirkstoff (Sulfadoxin + Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag, Achtung:
Fachinformation beachten!

-

Horse

- Meat and offal. 8 day

15-25 mg Gesamtwirkstoff (Sulfadoxin + Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag, Achtung:
Fachinformation beachten!

-

Pig

- Meat and offal. 8 day

15-25 mg Gesamtwirkstoff (Sulfadoxin + Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag, Achtung:
Fachinformation beachten!

Podanie podskórne:

-

Cattle

- Meat and offal. 8 day

15-25 mg Gesamtwirkstoff (Sulfadoxin + Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag

- Milk. 96 hour

15-25 mg Gesamtwirkstoff (Sulfadoxin + Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag

-

Horse

- Meat and offal. 8 day

15-25 mg Gesamtwirkstoff (Sulfadoxin + Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag

•

Pig

- Meat and offal. 8 day

15-25 mg Gesamtwirkstoff (Sulfadoxin + Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01EW13

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Virbac

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

6/06/1975

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Virbac

Organ odpowiedzialny:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numer pozwolenia:

15705

Data zmiany statusu pozwolenia:

6/06/1975

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.