

BORGAL 24%, 200 mg/ml + 40 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή πάχυνσης και ιπποειδή

Dopuszczony

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

BORGAL 24%, 200 mg/ml + 40 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή πάχυνσης και ιπποειδή

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](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

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. 10 day

Δεν επιτρέπεται η χορήγηση κατά τη διάρκεια της γαλακτοπαραγωγής.

-

Horse

- Meat and offal. 10 day

Δεν επιτρέπεται η χορήγηση σε ζώα τα οποία παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση.

Podanie dożylne:

-

Cattle

- Meat and offal. 10 day

Δεν επιτρέπεται η χορήγηση κατά τη διάρκεια της γαλακτοπαραγωγής.

-

Horse

- Meat and offal. 10 day

Δεν επιτρέπεται η χορήγηση σε ζώα τα οποία παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση.

Podanie podskórne:

-

Cattle

- Meat and offal. 10 day

Δεν επιτρέπεται η χορήγηση κατά τη διάρκεια της γαλακτοπαραγωγής.

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

Dostępne w:

Greece

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [portugalski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Virbac

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

7/02/2002

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Virbac

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

125403/27-10-2025/K-0121201

Data zmiany statusu pozwolenia:

26/10/2025

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Ulotka dla pacjenta

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