

Borgal

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Borgal

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#)

sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês italiano letão lituano húngaro romeno sueco islandês

Via de administração:

Via oral

Via intramuscular

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

40.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

200.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Cattle

- Milk. 3 dia

- Meat and offal. 8 dia

-

Horse

- Meat and offal. 10 dia

-

Pig

- Meat and offal. 10 dia

-

Horse (foal)

- Meat and offal. 10 dia

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 8 dia

Via intramuscular:

-

Cattle

- Milk. 3 dia
- Meat and offal. 8 dia

-

Horse

- Meat and offal. 10 dia

-

Pig

- Meat and offal. 10 dia

-

Horse (foal)

- Meat and offal. 10 dia

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 8 dia

Via intravenosa:

-

Cattle

- Milk. 3 dia
- Meat and offal. 8 dia

-

Horse

- Meat and offal. 10 dia

-

Pig

- Meat and offal. 10 dia

-

Horse (foal)

- Meat and offal. 10 dia

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 8 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01EW13

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Disponibilidade:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac

Data de autorização de introdução no mercado:

15/05/1992

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Virbac

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 5281

Data da alteração do estado de autorização:

28/07/2008

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.