

# Borgal (200 mg + 40 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autorizat

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Borgal (200 mg + 40 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Oaie

Cal

Porc

Bovine

### Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
40.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intravenoasă:**

- 

##### **Oaie**

- Carne și organe. 14 zi
- Lapte. 108 oră

- 

##### **Cal**

- Carne și organe. 10 zi

- 

##### **Porc**

- Carne și organe. 8 zi

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 9 zi
- Lapte. 72 oră

#### **Administrare subcutanată:**

- 

##### **Oaie**

- Carne și organe. 14 zi

- Lapte. 108 oră

•

**Cal**

- Carne și organe. 10 zi

•

**Porc**

- Carne și organe. 8 zi

•

**Bovine**

- Lapte. 72 oră

- Carne și organe. 9 zi

**Administrare intramusculară:**

•

**Oaie**

- Carne și organe. 14 zi

- Lapte. 108 oră

•

**Cal**

- Carne și organe. 10 zi

•

**Porc**

- Carne și organe. 8 zi

•

**Bovine**

- Carne și organe. 9 zi

- Lapte. 72 oră

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01EW13

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Poland

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Poloneză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Virbac

---

**Data autorizației de comercializare:**

11/03/1999

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Virbac S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numărul autorizației:**

0668

---

**Data modificării statusului autorizației:**

11/03/1999

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.