

Gorban 24 % solu  o inject  vel destinada a bovinos, equinos, ovinos e su  nos

Autorizat

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Gorban 24 % solu  o inject  vel destinada a bovinos, equinos, ovinos e su  nos

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia   int  :

Bovine

Cal

Oaie

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Administrare intravenoasă

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 intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 10 zi

- Lapte. 4 zi

-

Cal

- Carne și organe. 10 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 15 zi

- Lapte. 6 zi

-

Porc

- Carne și organe. 10 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 10 zi

- Lapte. 4 zi

-

Porc

- Carne și organe. 10 zi

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 10 zi

- Lapte. 4 zi

-

Porc

- Carne și organe. 10 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 15 zi

- Lapte. 6 zi

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:

Portugal

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Portugheză

Disponibile numai în [Portugheză](#)
Disponibile numai în [Portugheză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac

Data autorizației de comercializare:

22/12/1976

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Virbac

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

651/01/13NFVPT

Data modificării statusului autorizației:

8/01/2019

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.