

Borgal 24% (200 mg + 40 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Pooblašćeno

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Product identification

Ime zdravila:

Borgal 24% (200 mg + 40 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

govedo

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Intravenska uporaba

Subkutana uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration: intramuskularna uporaba:

-

Sheep

- Milk. 108 hour

- Meat and offal. 14 day

-

Horse

- Meat and offal. 10 day

-

Pig

- Meat and offal. 8 day

-

govedo

- Milk. 72 hour

- Meat and offal. 9 day

Intravenska uporaba:

-

Sheep

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 108 hour

-

Horse

- Meat and offal. 10 day

-

Pig

- Meat and offal. 8 day

-

govedo

- Meat and offal. 9 day

- Milk. 72 hour

Subkutana uporaba:

-

Sheep

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 108 hour

-

Horse

- Meat and offal. 10 day

-

Pig

- Meat and offal. 8 day

-

govedo

- Milk. 72 hour

- Meat and offal. 9 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QJ01EW13

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Virbac

Marketing authorisation date:

11/03/1999

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Virbac

Pristojni organ:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Številka dovoljenja :

0668

Datum spremembe statusa dovoljenja:

11/03/1999

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055802>