

# Borgal vet 200 mg/ml + 40 mg/ml injektioneste, liuos

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Borgal vet 200 mg/ml + 40 mg/ml injektioneste, liuos

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Bovino

Caballos

Porcino

### **Vía de administración:**

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
40.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intravenosa:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 14 Día
- Milk. 4 Día

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 14 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 14 Día

**Vía intramuscular:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 14 Día
- Milk. 4 Día

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 14 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 14 Día

**Vía subcutánea:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 14 Día

- Milk. 4 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 14 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01EW13

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Finlandia

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Finnish](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Sante Animale

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

8/12/1987

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Ceva Sante Animale

---

**Autoridad responsable:**

Finnish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

9563

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

8/12/1987

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.