

Borgal Vet. injektionsvæske, opløsning 200+40 mg/ml

Autorizado

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Borgal Vet. injektionsvæske, opløsning 200+40 mg/ml

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Porcino

Bovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Caballos

- Meat and offal. 30 Día
- Meat and offal. 30 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 30 Día
- Meat and offal. 30 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 30 Día
- Meat and offal. 30 Día

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Meat and offal. 6 Día
- Meat and offal. 6 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 6 Día
- Meat and offal. 6 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 6 Día
- Meat and offal. 6 Día

Vía intramuscular:

•

Caballos

- Meat and offal. 30 Día Ved injección af mere end 4 ml
- Meat and offal. 30 Día Ved injección af mere end 4 ml
- Meat and offal. 15 Día Ved injección op til 4 ml
- Meat and offal. 15 Día Ved injección op til 4 ml

•

Porcino

- Meat and offal. 30 Día Ved injección af mere end 4 ml
- Meat and offal. 30 Día Ved injección af mere end 4 ml
- Meat and offal. 15 Día Ved injección op til 4 ml
- Meat and offal. 15 Día Ved injección op til 4 ml

•

Bovino

- Meat and offal. 15 Día Ved injección op til 4 ml
- Meat and offal. 15 Día Ved injección op til 4 ml
- Meat and offal. 30 Día Ved injección af mere end 4 ml
- Meat and offal. 30 Día Ved injección af mere end 4 ml

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

QJ01EW13

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Dinamarca

Disponible en:

Dinamarca

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

Fecha de autorización de comercialización:

17/07/1973

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Virbac

Intervet International GmbH

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

05911

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/07/1973

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
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.