

Borgal 24%

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Боргал 24%

Borgal 24%

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

Vía intramuscular

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. 6 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 14 Día

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 14 Día
- Milk. 6 Día 12 издоирования

-

Caballos

- Meat and offal. 14 Día

Vía subcutánea:

-

Porcino

- Meat and offal. 14 Día

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 14 Día

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:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

30/09/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-1441

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/10/2015

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet