

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

Myönnetty

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

## Valmisteen perustiedot

### Lääkkeen nimi:

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

### Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

### Kohde-eläinlajit:

Nauta

Hevonen

Sika

### Antoreitti:

Laskimoon

Lihakseen

Ihon alle

## Valmistetiedot

### Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English  
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lääkemuoto:**

Injektioneste, liuos

---

**Varoaika antoreiteittäin:**

**Laskimoon:**

•

**Nauta**

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

•

**Hevonen**

- Meat and offal. 14 day

•

**Sika**

- Meat and offal. 14 day

**Lihakseen:**

•

**Nauta**

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

•

**Hevonen**

- Meat and offal. 14 day

•

**Sika**

- Meat and offal. 14 day

**Ihon alle:**

- 

**Nauta**

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

- 

**Sika**

- Meat and offal. 14 day

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QJ01EW13

---

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

---

**Myyntiluvan tila:**

Myönnetty

---

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakkauksen kuvaus:**

100 ml injektiopullo lasia (tyyppi I, Ph. Eur.), suljin bromobutyylimukamia

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Ceva Sante Animale

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

8/12/1987

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Ceva Sante Animale

---

**Vastaava viranomainen:**

Finnish Medicines Agency

---

**Myyntilupnumero:**

9563

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

8/12/1987

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Pakkausseloste