

# VIGANTOL E COMPUESTO

Μη εγκεκριμένο

- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate
- Retinol
- Colecalciferol

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

VIGANTOL E COMPUESTO

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Πρόβατο

Αίγα

Άλογο

Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
300000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
100000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Ενδομυϊκή χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 259 Ημέρα

- Γάλα. no withdrawal period

Leche: 120 horas (5 días)

•

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 222 Ημέρα

- Γάλα. no withdrawal period

Leche: 120 horas (5 días)

•

#### **Αίγα**

- Meat and offal. 222 Ημέρα

- Γάλα. no withdrawal period

Leche: 120 horas (5 días)

•

#### **Άλογο**

- Meat and offal. 259 Ημέρα

- Γάλα. no withdrawal period

Leche: 120 horas (5 días)

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 259 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**  
QA11CB

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Παραδόθηκε

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά  
Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

4/10/1967

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Αριθμός έγκρισης:**

3610 ESP

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

1/10/2024

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.