

# Myogaster-E Oplossing voor injectie

Εξουσιοδοτημένο

- SODIUM SELENITE ANHYDROUS
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

## Product identification

### Όνομασία φαρμάκου:

Myogaster-E Oplossing voor injectie

Myogaster-E Solution injectable

Myogaster-E Injektionslösung

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

### Είδη ζώων:

Πρόβατο

Μόσχος

Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

## Product details

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Ενδομυϊκή χρήση:**

• **Πρόβατο**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Γάλα. no withdrawal period 0 days

- Γάλα. no withdrawal period 0 days

• **Μόσχος**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

• **Χοίρος**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

---

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

QA11JB

---

**Νομικό καθεστώς της προμήθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Καθεστώς άδειας:**

Έγκυρη

---

**Authorised in:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Belgium

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

V.M.D.

---

### **Marketing authorisation date:**

6/04/1987

---

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

V.M.D.

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Αριθμός άδειας:**

BE-V137855

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:**

6/04/1987

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086514>