

# VIGANTOL E COMPUESTO

No autorizado

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

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

VIGANTOL E COMPUESTO

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Caprino

Caballos

Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
300000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
100000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Vía intramuscular:**

•

#### **Bovino**

- Meat and offal. 259 Día
- Milk. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

#### **Ovino**

- Meat and offal. 222 Día
- Milk. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

#### **Caprino**

- Meat and offal. 222 Día
- Milk. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

#### **Caballos**

- Meat and offal. 259 Día
- Milk. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

#### **Porcino**

- Meat and offal. 259 Día
-

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QA11CB

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Caja con 1 vial de 50 ml

Caja con 1 vial de 10 ml

---

## 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:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

4/10/1967

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

3610 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/10/2024

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado