

VIGANTOL E COMPUESTO

No autorizado

- DL-ALPHA TOCOPHEROL 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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado