

VIGANTOL E COMPUESTO

Non autorisé

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- Retinol
- Colecalciferol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

VIGANTOL E COMPUESTO

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Cheval

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
300000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
100000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Viande et abats. 259 day
- Lait. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

Mouton

- Viande et abats. 222 day
- Lait. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

Chèvre

- Viande et abats. 222 day
- Lait. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

Cheval

- Viande et abats. 259 day
- Lait. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

Porc

- Viande et abats. 259 day
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):
QA11CB

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco Animal Health GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

4/10/1967

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Labiana Life Sciences S.A.

Autorité responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

3610 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/10/2024

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.