

# 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](http://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.