

Myogaster-E Solution injectable

Autorisé

- SODIUM SELENITE ANHYDROUS
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Product identification

Dénomination du médicament:

Myogaster-E Oplossing voor injectie

Myogaster-E Solution injectable

Myogaster-E Injektionslösung

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Mouton

Bovin (veau)

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.32 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of administration:**Voie intramusculaire:****• Mouton**

- Viande et abats. no withdrawal period 0 days

- Lait. no withdrawal period 0 days

- Lait. no withdrawal period 0 days

• Bovin (veau)

- Viande et abats. no withdrawal period 0 days

• Porc

- Viande et abats. no withdrawal period 0 days

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

QA11JB

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Belgique

Available in:

Belgique

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

V.M.D.

Marketing authorisation date:

6/04/1987

Sites de fabrication pour la libération des lots:

V.M.D.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V137855

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/04/1987

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

Télécharger

Notice

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

Télécharger

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