

VIGANTOL E COMPUESTO

Igaliotas

- Colecalciferol
- Retinol
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

Product identification

Vaisto pavadinimas:

VIGANTOL E COMPUESTO

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Ožka

Žirgas

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

300000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:

• **Galvijai**

- Meat and offal. 259 day

- Milk. no withdrawal period
Leche: 120 horas (5 días)

• **Avis**

- Meat and offal. 222 day

- Milk. no withdrawal period
Leche: 120 horas (5 días)

• **Ožka**

- Meat and offal. 222 day

- Milk. no withdrawal period
Leche: 120 horas (5 días)

• **Žirgas**

- Meat and offal. 259 day

- Milk. no withdrawal period
Leche: 120 horas (5 días)

• **Kiaulė**

- Meat and offal. 259 day

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QA11CB

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Spain

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Spanish](#)

Pateikiama tik [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Labiana Life Sciences S.A.

Atsakinga institucija:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Registracijos pažymėjimo numeris:

3610 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

12/02/2018

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

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055927>