

# Myogaster-E Oplossing voor injectie

Autorizado

- SODIUM SELENITE ANHYDROUS
- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE

## Product identification

### Nome do medicamento:

Myogaster-E Oplossing voor injectie

Myogaster-E Solution injectable

Myogaster-E Injektionslösung

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramuscular

## Product details

### **Substância ativa / Dosagem:**

Disponível apenas em [English](#)  
1.32 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Via intramuscular:**

##### **• Sheep**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

##### **• Cattle (calf)**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

##### **• Pig**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

---

### **Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QA11JB

---

### **Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Valid

---

### **Authorised in:**

Bélgica

---

**Available in:**

Bélgica

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

V.M.D.

---

**Marketing authorisation date:**

6/04/1987

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

V.M.D.

---

**Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número da autorização:**

BE-V137855

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

6/04/1987

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

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