

# VIGANTOL E COMPUESTO

Neautorizat

- all-rac-alfa-Tocopheryl acetate
- Retinol
- Colecalciferol

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

VIGANTOL E COMPUESTO

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Oaie

Capră

Cal

Porc

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză  
50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
300000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
100000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intramusculară:**

•

#### **Bovine**

- Carne și organe. 259 zi
- Lapte. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

#### **Oaie**

- Carne și organe. 222 zi
- Lapte. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

#### **Capră**

- Carne și organe. 222 zi
- Lapte. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

#### **Cal**

- Carne și organe. 259 zi
- Lapte. no withdrawal period Leche: 120 horas (5 días)

•

#### **Porc**

- Carne și organe. 259 zi
-

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QA11CB

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Elanco Animal Health GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

4/10/1967

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Numărul autorizației:**

**Data modificării statusului autorizației:**

1/10/2024

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.