

# Myogaster-E Oplossing voor injectie

Autorizat

- DL-ALPHA TOCOPHEROL ACETATE
- SODIUM SELENITE ANHYDROUS

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Myogaster-E Oplossing voor injectie

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Oaie

Vițel

Porc

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)  
1.32 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

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

**Administrare intramusculară:**

•

**Oaie**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi
- Lapte. 0 zi

•

**Vițel**

- Carne și organe. 0 zi

•

**Porc**

- Carne și organe. 0 zi
- 

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

QA11JB

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

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

---

**Disponibil în:**

Belgium

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## 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](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

V.M.D.

---

### **Data autorizației de comercializare:**

6/04/1987

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

V.M.D.

---

### **Autoritatea responsabilă:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Numărul autorizației:**

BE-V137855

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

8/11/2016

---

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 această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.