

# TRIAVIT, Injekční roztok

Εγκεκριμένο

- Colecalciferol
- Retinol palmitate
- alfa-Tocopheryl acetate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

TRIAVIT, Injekční roztok

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Σκύλος

Άλογο

Πρόβατο

Χοίρος

Βοοειδή

Κουνέλι

Πουλερικό

### Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Ενδομυϊκή χρήση:**

•

#### **Άλογο**

- Meat and offal. 243 Ημέρα

•

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 194 Ημέρα

- Γάλα. 5 Ημέρα

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 228 Ημέρα

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 243 Ημέρα

- Γάλα. 5 Ημέρα

•

#### **Κουνέλι**

- Meat and offal. 56 Ημέρα

•

### **Πουλερικό**

- Meat and offal. 56 Ημέρα
- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u ptáků produkujících nebo určených k produkci vajec pro lidskou spotřebu.,

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QA11JA

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

### **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Pharmagal spol. s r.o.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

16/05/2002

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Pharmagal spol. s r.o.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Αριθμός έγκρισης:**

96/043/02-C

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

16/05/2002

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.