

TRIAVIT injekčný roztok

Autorizado

- Retinol palmitate
- CHOLECALCIFEROL CONCENTRATE
- alfa-Tocopheryl acetate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TRIAVIT injekčný roztok

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Caballos

Corderos

Pollos reproductores

Conejos

Perros

Aves ornamentales

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

50000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 243 Día

- Milk. 120 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 228 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 243 Día

-

Corderos

- Meat and offal. 194 Día

-

Pollos reproductores

- Meat and offal. 56 Día

-

Conejos

- Meat and offal. 56 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA11JA

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Pharmagal spol. s r.o.

Fecha de autorización de comercialización:

5/02/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pharmagal spol. s r.o.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/006/01-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/11/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.