

TRIAVIT injekčný roztok

Myönnetty

- Retinol palmitate
- CHOLECALCIFEROL CONCENTRATE
- alfa-Tocopheryl acetate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

TRIAVIT injekčný roztok

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Sika

Hevonen

Lammas (karitsa)

Kana (lisääntymistä / jalostusta varten)

Kani

Koira

Lemmikkilintu

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
100000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Nauta

- Meat and offal. 243 day
- Milk. 120 hour

-

Sika

- Meat and offal. 228 day

-

Hevonen

- Meat and offal. 243 day

-

Lammas (karitsa)

- Meat and offal. 194 day

-

Kana (lisääntymistä / jalostusta varten)

- Meat and offal. 56 day

-

Kani

- Meat and offal. 56 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QA11JA

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovak](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Pharmagal spol. s r.o.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

5/02/2001

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Pharmagal spol. s r.o.

Vastaava viranomainen:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Myyntilupanumero:

96/006/01-S

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

29/11/2022

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.