

# TRIAVIT, Injekční roztok

Autorisé

- Colecalciferol
- Retinol palmitate
- alfa-Tocopheryl acetate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

TRIAVIT, Injekční roztok

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chien

Cheval

Mouton

Porc

Bovins

Lapin

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

#### **Cheval**

- Viande et abats. 243 day

- 

#### **Mouton**

- Viande et abats. 194 day

- Lait. 5 day

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 228 day

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. 243 day

- Lait. 5 day

- 

#### **Lapin**

- Viande et abats. 56 day

- 

### **Poultry**

- Viande et abats. 56 day
- Egg. no withdrawal period

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

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QA11JA

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Tchéquie

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

---

## Informations complémentaires

### **Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

### **Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

### **Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Pharmagal spol. s r.o.

---

### **Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

16/05/2002

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Pharmagal spol. s r.o.

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

96/043/02-C

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

16/05/2002

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.