

TRIAVIT injekčný roztok

Autorizzato

- Retinol palmitate
- CHOLECALCIFEROL CONCENTRATE
- alfa-Tocopheryl acetate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

TRIAVIT injekčný roztok

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Cavallo

Ovino (agnello)

Pollo (pollo da riproduzione)

Coniglio

Cane

uccelli da gabbia e da voliera

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 243 giorno
- latte. 120 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 228 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 243 giorno

-

Ovino (agnello)

- carni e frattaglie. 194 giorno

-

Pollo (pollo da riproduzione)

- carni e frattaglie. 56 giorno

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 56 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA11JA

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Pharmagal spol. s r.o.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

5/02/2001

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pharmagal spol. s r.o.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/006/01-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/11/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.