

TRIAVIT injekčný roztok

Toegelaten

- Retinol palmitate
- CHOLECALCIFEROL CONCENTRATE
- alfa-Tocopheryl acetate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

TRIAVIT injekčný roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Paard

Lammeren

Fokkippen

Konijn

Hond

Kooivogels

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 243 day

- Milk. 120 hour

-

Varken

- Meat and offal. 228 day

-

Paard

- Meat and offal. 243 day

-

Lammeren

- Meat and offal. 194 day

-

Fokkippen

- Meat and offal. 56 day

-

Konijn

- Meat and offal. 56 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA11JA

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slowakije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Pharmagal spol. s r.o.

Handelsvergunningsdatum:

5/02/2001

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Pharmagal spol. s r.o.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/006/01-S

Datum toelatingswijziging:

29/11/2022

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.