

TRIAVIT injekčný roztok

Godkänd

- Retinol palmitate
- CHOLECALCIFEROL CONCENTRATE
- alfa-Tocopheryl acetate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

TRIAVIT injekčný roztok

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Häst

Får (lamm)

Tamhöns (avelshöns)

Kanin

Hund

Burfågel

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
100000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
50000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 243 dygn
- Milk. 120 timme

-

Svin

- Meat and offal. 228 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 243 dygn

-

Får (lamm)

- Meat and offal. 194 dygn

-

Tamhöns (avelshöns)

- Meat and offal. 56 dygn

-

Kanin

- Meat and offal. 56 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA11JA

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovakien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [slovakiska](#)

Finns tillgänglig endast på [slovakiska](#)

Finns tillgänglig endast på [slovakiska](#)

Finns tillgänglig endast på [slovakiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Pharmagal spol. s r.o.

Godkännandedatum:

5/02/2001

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Pharmagal spol. s r.o.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

96/006/01-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

29/11/2022

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.