

# Trovex 1 mg/ml suspension for injection for cattle, horses, pigs, cats and dogs

Zugelassen

- Dexamethasone isonicotinate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Trovex 1 mg/ml suspension for injection for cattle, horses, pigs, cats and dogs

Trovex 1 mg/ml injekčná suspenzia pre hovädzí dobytok, kone, ošípané, mačky a psy

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Rind

Hund

Pferd

Katze

Schwein

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Darreichungsform:

Injektionssuspension

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### intramuskuläre Anwendung:

- 

##### Rind

- Fleisch und Innereien. 55 Tag
- Milch. 60 Stunde

- 

##### Pferd

- Fleisch und Innereien. 63 Tag

- 

##### Schwein

- Fleisch und Innereien. 55 Tag
- 

### Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QH02AB02

---

### Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

### Zugelassen in:

Slowakei

---

**Verfügbar in:**

Slowakei

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Emdoka

---

**Zulassungsdatum:**

22/06/2022

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

96/025/DC/22-S

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

22/06/2022

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0517/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Estland Finnland  
Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Italien Luxemburg Niederlande  
Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.