

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

Autorisiert

- Dexamethasone isonicotinate

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Hund

Pferd

Katze

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 55 Tag

- Milch. 60 Stunde

-

Hund

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 63 Tag

-

Katze

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 55 Tag

subkutane Anwendung:

-

Hund

-

Katze

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

QH02AB02

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Tschechische Republik

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Emdoka

Marketing authorisation date:

9/09/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Divasa Farmavic S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/041/21-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/09/2021

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046846>