

TROVEX 1 mg/ml ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή, άλογα, χοίρους, γάτες και σκύλους

Εγκεκριμένο

- Dexamethasone isonicotinate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

TROVEX 1 mg/ml ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή, άλογα, χοίρους, γάτες και σκύλους

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Σκύλος

Άλογο

Γάτα

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 55 Ημέρα

- Γάλα. 60 Ώρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 63 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 55 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QH02AB02

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Greece

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Emdoka

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

8/11/2021

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Divasa Farmavic S.A.

Αρμόδια αρχή:

National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:

104378 / 09-11-2021 / K-0245601

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

8/11/2021

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Αριθμός διαδικασίας:

IE/V/0517/001

[illegible]

Διατίθεται μόνο σε [Ισπανικά](#) [Τσεχικά](#) [Γερμανικά](#) [Εσθονός](#) [Αγγλικά](#) [Γαλλικά](#) [Ιταλικά](#) [Ολλανδικά](#) [Πορτογαλικά](#) [Σλοβάκικα](#) [Σουηδικά](#) [Ισλανδικά](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Εσθονός](#) [Αγγλικά](#) [Γαλλικά](#) [Λιθουανικά](#) [Πορτογαλικά](#) [Σουηδικά](#) [Ισλανδικά](#) [Norwegian](#)

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Ελληνικά (PDF)

Δημοσιεύθηκε στις: 8/12/2025

[Λήψη](#)

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης