

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

Toegelaten

- Dexamethasone isonicotinate

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Rund  
Hond  
Paard  
Kat  
Varken

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik  
Subcutaan gebruik

---

# Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 55 day
- Milk. 60 hour

- 

**Paard**

- Meat and offal. 63 day

- 

**Varken**

- Meat and offal. 55 day
- 

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QH02AB02

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws  
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Frankrijk

---

**Beschikbaar in:**

Frankrijk

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## 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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Emdoka

---

**Handelsvergunningsdatum:**

12/08/2021

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Vergunningsnummer:**

FR/V/4610056 6/2021

---

**Datum toelatingswijziging:**

12/08/2021

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0517/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk Bulgarije Kroatië Tsjechië Estland Finland Frankrijk Duitsland  
Griekenland Hongarije Italië Luxemburg Nederland Polen Portugal Roemenië  
Slowakije Slovenië

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Combined File of all Documents

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

Package Leaflet and Labelling

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