

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

Autorizado

- Dexamethasone isonicotinate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Perros

Caballos

Gatos

Porcino

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 55 Día
- Milk. 60 Hora(s)

- 

##### **Caballos**

- Meat and offal. 63 Día

- 

##### **Porcino**

- Meat and offal. 55 Día
- 

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QH02AB02

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

### Autorizado en:

Estonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Emdoka

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

28/09/2021

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Autoridad responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Número de autorización:**

2313

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

28/09/2021

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0517/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bulgaria Croacia República Checa Estonia Finlandia Francia  
Alemania Grecia Hungría Italia Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal

Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia

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

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.