

TROVEX SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS, EQUINS, PORCINS, CHATS ET CHIENS

Autorisé

- Dexamethasone isonicotinate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

TROVEX SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS, EQUINS, PORCINS, CHATS ET CHIENS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Chien

Cheval

Chat

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 55 day
- Lait. 60 hour

-

Cheval

- Viande et abats. 63 day

-

Porc

- Viande et abats. 55 day
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH02AB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Emdoka

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

12/08/2021

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Divasa Farmavic S.A.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/4610056 6/2021

Date de modification du statut de l'autorisation:

12/08/2021

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0517/001

États membres concernés:

Autriche Bulgarie Croatie Tchéquie Estonie Finlande France Allemagne

Grèce Hongrie Italie Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie
Slovaquie Slovénie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 9/04/2026

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage