

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

Autorisé

- Dexamethasone isonicotinate

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

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

---

### **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:**

Hongrie

---

### **Disponible en:**

Hongrie

---

**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:**

25/08/2021

---

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

Divasa Farmavic S.A.

---

**Autorité responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

4283/X/21 NÉBIH ÁTI

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

25/08/2021

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Fichier combinant tous les documents

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