

File downloaded on 2026-04-30

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000046844>

Trovex 1 mg/ml Suspension for Injection for Cattle, Horses, Pigs, Cats and Dogs

Autorizzato

- Dexamethasone isonicotinate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Trovex 1 mg/ml Suspension for Injection for Cattle, Horses, Pigs, Cats and Dogs

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cane

Cavallo

Gatto

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 55 giorno

- latte. 60 ora

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 63 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 55 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QH02AB02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Emdoka

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/11/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Divasa Farmavic S.A.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 34534/4008

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/11/2021

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0517/001

Stati membri interessati:

Austria Bulgaria Croazia Repubblica Ceca Estonia Finlandia Francia
Germania Grecia Ungheria Italia Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo
Romania Slovacchia Slovenia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.