

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
Trovex, 1mg/ml, Injekční suspenze

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:

Repubblica Ceca

Disponibile in:

Repubblica Ceca

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:

9/09/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Divasa Farmavic S.A.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/041/21-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/09/2021

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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