

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 1 mg/ml szuszpenziós injekció szarvasmarhák, lovak, sertések, macskák és kutyák számára A.U.V.

Sotsanza 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:

Ungheria

Disponibile in:

Ungheria

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:

25/08/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Divasa Farmavic S.A.

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

4283/X/21 NÉBIH ÁTI

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/08/2021

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.

File combinato di tutti i documenti

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