

# 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:**

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](http://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.