

# Longosona 1 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem, cūkām, aitām un zirgiem

Zugelassen

- Dexamethasone isonicotinate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Longosona 1 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem, cūkām, aitām un zirgiem

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Pferd  
Schaf  
Rind  
Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Nedrīkst lietot zirgiem, ko lieto patēriņam cilvēku pārtikā.

- Milch. no withdrawal period

Nedrīkst lietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu lietošanai pārtikā.

•

**Schaf**

- Milch. no withdrawal period

Nedrīkst lietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu lietošanai pārtikā.

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

•

**Rind**

- Milch. no withdrawal period

Nedrīkst lietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu lietošanai pārtikā.

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QH02AB02

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Lettland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

8/01/1999

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

V/NRP/99/0934

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

10/01/1999

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.