

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

Autorisé

- Dexamethasone isonicotinate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Cheval

Mouton

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponibile uniquement en Anglais

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Cheval

- Viande et abats. no withdrawal period

Nedrīkst lietot zirgiem, ko lieto patēriņam cilvēku pārtikā.

- Lait. no withdrawal period

Nedrīkst lietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu lietošanai pārtikā.

•

Mouton

- Lait. no withdrawal period

Nedrīkst lietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu lietošanai pārtikā.

- Viande et abats. 21 day

•

Bovins

- Lait. no withdrawal period

Nedrīkst lietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu lietošanai pārtikā.

- Viande et abats. 21 day

•

Porc

- Viande et abats. 21 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH02AB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lettonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Industrial Veterinaria S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/01/1999

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Industrial Veterinaria S.A.

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/NRP/99/0934

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/01/1999

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.