

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

Engedélyezett

- Dexamethasone isonicotinate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

ló
juh
szarvasmarha
sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

•

ló

- Meat and offal. no withdrawal period

Nedrīkst lietot zirgiem, ko lieto patēriņam cilvēku pārtikā.

- Milk. no withdrawal period

Nedrīkst lietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu lietošanai pārtikā.

•

juh

- Milk. no withdrawal period

Nedrīkst lietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu lietošanai pārtikā.

- Meat and offal. 21 day

•

szarvasmarha

- Milk. no withdrawal period

Nedrīkst lietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu lietošanai pārtikā.

- Meat and offal. 21 day

•

sertés

- Meat and offal. 21 day

Anatómiais, terapiás és kémiais állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QH02AB02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Industrial Veterinaria S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

8/01/1999

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Industrial Veterinaria S.A.

Felelős hatóság:

Food And Veterinary Service

Engedély száma:

V/NRP/99/0934

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

10/01/1999

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.