

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

Autorizzato

- Dexamethasone isonicotinate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

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

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cavallo

Ovino

bovini

Suino

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

## 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:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Nedrīkst lietot zirgiem, ko lieto patēriņam cilvēku pārtikā.

- latte. no withdrawal period

Nedrīkst lietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu lietošanai pārtikā.

- 

**Ovino**

- latte. no withdrawal period

Nedrīkst lietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu lietošanai pārtikā.

- carni e frattaglie. 21 giorno

- 

**bovini**

- latte. no withdrawal period

Nedrīkst lietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu lietošanai pārtikā.

- carni e frattaglie. 21 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 21 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:**

Lettonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

8/01/1999

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

V/NRP/99/0934

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

10/01/1999

---

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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