

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

Autorizat

- Dexamethasone isonicotinate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Cal

Oaie

Bovine

Porc

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

•

**Cal**

- Carne și organe. no withdrawal period

Nedrīkst lietot zirgiem, ko lieto patēriņam cilvēku pārtikā.

- Lapte. no withdrawal period

Nedrīkst lietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu lietošanai pārtikā.

•

**Oaie**

- Lapte. no withdrawal period

Nedrīkst lietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu lietošanai pārtikā.

- Carne și organe. 21 zi

•

**Bovine**

- Lapte. no withdrawal period

Nedrīkst lietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu lietošanai pārtikā.

- Carne și organe. 21 zi

•

**Porc**

- Carne și organe. 21 zi

---

**Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QH02AB02

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

8/01/1999

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Food And Veterinary Service

---

**Numărul autorizației:**

V/NRP/99/0934

---

**Data modificării statusului autorizației:**

10/01/1999

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.