

Nandrosol 25 mg/ml solution for injection for dogs and cats

Registrováno

- Nandrolone laurate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Nandrosol 25 mg/ml solution for injection for dogs and cats

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Kočka

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QA14AB01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Irsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Datum registrace:

27/09/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10810/015/001

Datum změny stavu registrace:

27/09/2019

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0466/001

Dotčený členský stát:

Německo

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.