

Myodine, 25mg/ml, Injekční roztok

Autorizovaný

- Nandrolone laurate

Product identification

Název léčivého přípravku:

Myodine 25 mg/ml solution for injection for dogs and cats
Myodine, 25mg/ml, Injekční roztok

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes
Kočka

Způsob podání:

Intramuskulární podání
Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulární podání:**

- **Pes**
- **Kočka**

Subkutánní podání:

- **Pes**
- **Kočka**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QA14AB01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Česko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

26/05/2017

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Produlab Pharma B.V.

Odpovědný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/030/17-C

Datum změny stavu registrace:

26/05/2017

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo postupu:

IE/V/0358/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Finsko](#) [Francie](#) [Řecko](#) [Maďarsko](#)

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Itálie](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#) [Lucembursko](#) [Nizozemsko](#) [Norsko](#) [Polsko](#) [Portugalsko](#)

[Rumunsko](#) [Slovensko](#) [Slovinsko](#) [Španelsko](#) [Švédsko](#)

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

čeština (PDF)

Publikováno dne: 25/10/2022

Stažení

Příbalová informace

Označení na obalu

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080395>