

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

Autorisiert

- Nandrolone laurate

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

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

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

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Hund

Katze

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**intramuskuläre Anwendung:**

- Hund
- Katze

**subkutane Anwendung:**

- Hund
- Katze

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QA14AB01

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Irland

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Marketing authorisation date:**

27/09/2019

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Zuständige Behörde:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Zulassungsnummer:**

VPA10810/015/001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/09/2019

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0466/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Deutschland

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047248>