

Myodine 25 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Zugelassen

- Nandrolone laurate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Myodine 25 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

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

QA14AB01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

1 Durchstechflasche aus Typ-I-Klarglas mit 5 ml, verschlossen mit einem beschichteten Brombutyl-Gummi-Stopfen und einer Aluminiumkappe
1 Durchstechflasche aus Typ-II-Klarglas mit 10 ml, verschlossen mit einem beschichteten Brombutyl-Gummi-Stopfen und einer Aluminiumkappe
1 Durchstechflasche aus Typ-II-Klarglas mit 20 ml, verschlossen mit einem beschichteten Brombutyl-Gummi-Stopfen und einer Aluminiumkappe
Bündelpackung mit 6 Durchstechflaschen zu je 5 ml
Bündelpackung mit 6 Durchstechflaschen zu je 10 ml
Bündelpackung mit 6 Durchstechflaschen zu je 20 ml
Bündelpackung mit 10 Durchstechflaschen zu je 5 ml
Bündelpackung mit 10 Durchstechflaschen zu je 10 ml
Bündelpackung mit 10 Durchstechflaschen zu je 20 ml

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Le Vet. Beheer B.V.

Zulassungsdatum:

30/05/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

837662

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/05/2017

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0358/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Kroatien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland
Finnland Frankreich Griechenland Ungarn Island Italien Lettland Litauen
Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien Slowakei
Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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

Dokumente

Etikettierung

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 20/05/2022

Updated on: 30/08/2024

[Herunterladen](#)