

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

Zugelassen

- Nandrolone laurate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Kroatien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:

30/11/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Zulassungsnummer:

UP/I-322-05/22-01/320

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/06/2022

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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