

Laurabolin 25 mg/ml, solução injetável para cães e gatos.

No
autorizado

- Nandrolone laurate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Laurabolin 25 mg/ml, solução injetável para cães e gatos.

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponível únicamente en [English](#)

25.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA14AB01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

MSD Animal Health Lda.

Fecha de autorización de comercialización:

11/03/1974

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Autoridad responsable:

Número de autorización:

221/01/09NFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/07/2023

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.