

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

Valtuutettu

- Nandrolone laurate

Product identification

Lääkkeen nimi:

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

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

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Withdrawal period by route of administration:

Lihakseen:

- Dog
- Cat

Ihon alle:

- Dog
 - Cat
-

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QA14AB01

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

27/09/2019

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Vastuullinen viranomainen:

Health Products Regulatory Authority

Myyntiluvan numero:

VPA10810/015/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

27/09/2019

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Menettelyn numero:

IE/V/0466/001

Asianomaiset jäsenvaltiot:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

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