

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

Autorisé

- Nandrolone laurate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA14AB01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Le Vet. Beheer B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/06/2021

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Produlab Pharma B.V.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10475/042/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/06/2021

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0654/001

États membres concernés:

Allemagne

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.