

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

Autorisé

- Nandrolone laurate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

Myodine vet 25 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hund og katt

### 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:**

Norvège

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:**

26/10/2017

---

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

Produlab Pharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

16-11052

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

26/10/2017

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0358/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande  
France Grèce Hongrie Islande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas  
Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.

## Notice

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