

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

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:
Luxembourg

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:
Dechra Regulatory B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:
4/12/2017

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

Produlab Pharma B.V.

Autorité responsable:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Numéro de l'autorisation:

V 914/18/09/1733

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/12/2017

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

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.