

Laurabolin 25 mg/ml solution for injection

Autorizzato

- Nandrolone laurate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Laurabolin 25 mg/ml solution for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

25.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):
QA14AB01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Irlanda

Disponibile in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet (Ireland) Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/10/1987

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10996/002/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/10/1987

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.