

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

Autorizzato

- Nandrolone laurate

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

25.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso intramuscolare:**

- Cane
- Gatto

Uso sottocutaneo:

- Cane
 - Gatto
-

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

QA14AB01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Norvegia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

26/10/2017

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

Norwegian Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

16-11052

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/10/2017

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0358/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia
Francia Grecia Ungheria Islanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo
Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia
Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080353>