

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

Autorizzato

- Nandrolone laurate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

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:
Austria

Disponibile in:
Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)
Disponibile solo in [German](#)
Disponibile solo in [German](#)
Disponibile solo in [German](#)
Disponibile solo in [German](#)
Disponibile solo in [German](#)
Disponibile solo in [German](#)
Disponibile solo in [German](#)
Disponibile solo in [German](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:
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.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/05/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

837662

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/05/2017

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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