

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

Toegelaten

- Nandrolone laurate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Hond

Kat

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QA14AB01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Cyprus

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

9/08/2017

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Vergunningsnummer:**

CY00635V

---

**Datum toelatingswijziging:**

9/08/2017

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0358/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland  
Frankrijk Griekenland Hongarije IJsland Italië Letland Litouwen Luxemburg  
Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje  
Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.