

Laurabolin 25 mg/ml Oplossing voor injectie

Dopuszczony

- Nandrolone laurate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Laurabolin 25 mg/ml Oplossing voor injectie

Laurabolin 25 mg/ml Solution injectable

Laurabolin 25 mg/ml Injektionslösung

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA14AB01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Belgium

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

2/05/1964

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numer pozwolenia:

BE-V011891

Data zmiany statusu pozwolenia:

5/12/2023

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.