

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

Oprávnený

- Nandrolone laurate

Product identification

Názov lieku:

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

Nandrosol vet. 25 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

- Dog
- Cat

Subkutánne použitie:

- Dog
 - Cat
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA14AB01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Nemecko

Available in:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

4/09/2019

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zodpovedný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

402603.00.00

Dátum zmeny stavu registrácie:

4/09/2019

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0466/001

Dotknuté členské štáty:

Nemecko

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047250>