

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

Auktoriserad

- Nandrolone laurate

## Product identification

### Läkemedlets namn:

Myodine 25 mg/ml solution for injection for dogs and cats  
Myodine vet 25 mg/ml Stungulyf, lausn handa köttum og hundum

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

### Djurslag:

Hund  
Katt

---

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning  
Subkutan användning

---

## Product details

### Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramuskulär användning:**

- Hund
- Katt

**Subkutan användning:**

- Hund
- Katt

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QA14AB01

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Island

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Godkännandenummer:**

IS/2/17/006/01

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

22/05/2017

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Förfarandenummer:**

IE/V/0358/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland Finland  
Frankrike Grekland Ungern Island Italien Lettland Litauen Luxemburg  
Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien  
Sverige Storbritannien (Nordirland)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080376>