

Leventa 1 mg/ml oral solution for dogs

Autorizovaný

- Levothyroxine sodium

Product identification

Název léčivého přípravku:

Leventa 1 mg/ml oral solution for dogs

Leventa 1 mg/ml oral solution for dogs

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální roztok

Withdrawal period by route of administration:

Perorální podání:

• **Pes**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QH03AA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Irsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

29/06/2007

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet Productions

Odpovědný orgán:

Registrační číslo:

VPA10996/199/001

Datum změny stavu registrace:

29/06/2007

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo postupu:

IE/V/0182/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Česko Francie Německo Řecko Maďarsko Itálie

Lucembursko Nizozemsko Polsko Portugalsko Španelsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049747>