

Leventa 1 mg/ml oral solution for dogs

Registrováno

- Levothyroxine sodium

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Leventa 1 mg/ml oral solution for dogs

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální roztok

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QH03AA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Itálie

Dostupné v:

Itálie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

18/12/2007

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet Productions S.A.

Příslušný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

103826

Datum změny stavu registrace:

18/12/2007

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0182/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Česko Francie Německo Řecko Maďarsko Itálie

Lucembursko Nizozemsko Polsko Portugalsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Combined File of all Documents

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