

Thyroxanil 200 microgram tablets for dogs and cats

Autorisiert

- Anhydrous levothyroxine sodium

Product identification

Name des Arzneimittels:

Thyroxanil 200 microgram tablets for dogs and cats

Thyroxanil vet, 200 mikrogrammi tabletid koertele ja kassidele

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

0.20 milligram(s) / 1.00 Piece

Darreichungsform:

Tablette

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

- **Hund**
- **Katze**

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QH03AA01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Estland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

18/05/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lelypharma B.V.

Lindopharm GmbH

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

1965

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/05/2016

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0195/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik

Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn

Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034950>