

Forthyron 600 Microgram Flavoured Tablet

Autorisiert

- Levothyroxine sodium

Product identification

Name des Arzneimittels:

Forthyron 600 Microgram Flavoured Tablet

Forthyron Flavoured 600 mikrogramm tabletta kutyák számára A.U.V.

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

600.00 microgram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Withdrawal period by route of administration:**zum Einnehmen:**

-

Hund

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QH03AA01

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Authorised in:Ungarn

Beschreibung der Verpackung: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:Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:20/12/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dales Pharmaceuticals Limited
Eurovet Animal Health B.V.
Genera d.d.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

3058/X/11 MgSzH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/12/2011

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0286/003

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien
Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal Rumänien Slowakei
Slowenien Spanien Schweden

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

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

Documents

Combined File of all Documents

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

108735 - par.pdf