

Kelevo 400 µg tablets for dogs and cats

Zugelassen

- Levothyroxine sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Kelevo 400 µg tablets for dogs and cats

Kelevo 400 µg tablets for dogs and cats

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

400.00 microgram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QH03AA01

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Irland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Industrial Veterinaria S.A.

Zulassungsdatum:

11/06/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH
aniMedica Herstellungs GmbH
Industrial Veterinaria S.A.
Lelypharma B.V.

Zuständige Behörde:
Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:
VPA10509/026/002

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:
11/06/2021

Referenzmitgliedstaat:
Niederlande

Verfahrensnummer:
NL/V/0349/002

Betroffene Mitgliedstaaten:
Österreich Estland Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland
Litauen Polen Portugal Slowenien Spanien

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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