

Kelevo 400 µg tablets for dogs and cats

Zugelassen

- Levothyroxine sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Kelevo 400 µg tablets for dogs and cats

Kelevo 400 µg tabletes suņiem un kaķiem

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 Veterinär-code (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:

Lettland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

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:

21/05/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

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

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/DCP/21/0033

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/05/2021

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.