

Kelevo 800 Mikrogramm Tabletten für Hunde

Zugelassen

- Levothyroxine sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Kelevo 800 Mikrogramm Tabletten für Hunde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

800.00 microgram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

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

QH03AA01

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:

15/04/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

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

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402765.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/04/2021

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0349/003

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 20/10/2025

[Herunterladen](#)