

Forthyron 400 µg Tabletten

Zugelassen

- Levothyroxine sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Forthyron 400 µg Tabletten

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

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 Veterinärcode (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:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

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:

Eurovet Animal Health B.V.

Zulassungsdatum:

27/03/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

Genera d.d.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

400897.01.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/03/2011

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0312/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 21/08/2025

Herunterladen

2400898-paren-20180828-k.pdf