

Thyroxavet 200 Mikrogramm Tabletten für Hunde und Katzen

Zugelassen

- Anhydrous levothyroxine sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Thyroxavet 200 Mikrogramm Tabletten für Hunde und Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund
Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
200.00 microgram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

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

QH03AA01

Abgaberegulierung:

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](#)

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:

Przedsiebiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Zulassungsdatum:

20/01/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lelypharma B.V.

Zuständige Behörde:

Zulassungsnummer:

V7006859.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/01/2022

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0325/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Frankreich Deutschland
Griechenland Ungarn Italien Litauen Polen Portugal Rumaenien Spanien
Schweden

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente