

Levoroxin 200 microgram Tablets for dogs and cats

Autorisiert

- Levothyroxine sodium

Product identification

Name des Arzneimittels:

Levoroxin 200 microgram Tablets for dogs and cats

Levoroxin 200 microgramas comprimidos para cães e gatos

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

200.00 microgram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Withdrawal period by route of administration:
zum Einnehmen:

-

Hund

-

Katze

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QH03AA01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Portugal

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

26/01/2024

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

1614/01/24DFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/06/2025

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0395/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Estland Finnland
Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen
Norwegen Polen Portugal Slowakei Spanien Schweden

Generic of:

600000074424

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

Documents

Combined File of all Documents

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