

# Thyroxanil 200 microgram tablets for dogs and cats

Autorizado

- Anhydrous levothyroxine sodium

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Thyroxanil 200 microgram tablets for dogs and cats

Thyroxanil 200 ug, 200µg, Tableta

### Principio activo:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

### Especies de destino:

Perros

Gatos

### Vía de administración:

Vía oral

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

200.00 Microgramo(s) / 1.00 Comprimido

### Forma farmacéutica:

Comprimido

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

**Perros**

- 

**Gatos**

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QH03AA01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Lituano](#) [Portugués](#) [Romanian](#) [Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

República Checa

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)  
Disponible únicamente en [Inglés](#)  
Disponible únicamente en [Inglés](#)  
Disponible únicamente en [Inglés](#)  
Disponible únicamente en [Inglés](#)  
Disponible únicamente en [Inglés](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

24/06/2016

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Lelypharma B.V.

Lindopharm GmbH

---

### **Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Número de autorización:**

96/052/16-C

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

24/06/2016

---

### **Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

### **Número de procedimiento:**

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia  
Lituania Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía  
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Lituanio](#) [Portugués](#) [Sueco](#) [Islandés](#)  
[Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.