

Forthyron 800 Microgram Flavoured Tablet

Autorizado

- Levothyroxine sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Forthyron 800 Microgram Flavoured Tablet
Forthyron Flavoured Vet. 800 mikrogram tableter

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
800.00 Microgramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Perros

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

QH03AA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Dinamarca

Descripción del formato:Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Eurovet Animal Health B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

5/01/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dales Pharmaceuticals Limited
Eurovet Animal Health B.V.
Genera d.d.

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

47830

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/01/2012

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0286/004

Estados miembros afectados:

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

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
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.

Combined File of all Documents

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

108736 - par.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036671>