

KELEVO 200 µg COMPRIMIDOS PARA PERROS Y GATOS

Autorizado

- Levothyroxine sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

KELEVO 200 µg COMPRIMIDOS PARA PERROS Y GATOS

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
200.00 Microgramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QH03AA01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Industrial Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

7/04/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

aniMedica GmbH
aniMedica Herstellungs GmbH
Industrial Veterinaria S.A.
Lelypharma B.V.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3993 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/04/2021

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0349/001

Estados miembros afectados:

Austria Estonia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania
Polonia Portugal Eslovenia España

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Combined File of all Documents

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