

# Kelevo 400 µg tablets for dogs and cats

Autorizado

- Levothyroxine sodium

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Kelevo 400 µg tablets for dogs and cats

Kelevo 400 µg tabletta kutyák és macskák számára A.U.V

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Perros

Gatos

### Vía de administración:

Vía oral

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

400.00 Microgramo(s) / 1.00 Comprimido

### Forma farmacéutica:

Comprimido

---

**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:**

Hungría

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

18/03/2021

---

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

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

---

**Autoridad responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número de autorización:**

4253/X/21 NÉBIH ÁTI

---

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

18/03/2021

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0349/002

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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