

Kelevo 400 g tablets for dogs and cats

Autorizado

- Levothyroxine sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Kelevo 400 µg tablets for dogs and cats
Kelevo 400 g tablets for dogs and cats

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

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Irlanda

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:

Livisto Int'l S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

11/06/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Lelypharma B.V.

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10425/018/002

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/06/2021

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039775>