

Thyronorm 5 mg/ml Oral Solution for Cats

Autorizado

- Thiamazole

Product identification

Nombre del medicamento:

Thyronorm 5 mg/ml Oral Solution for Cats

Thyronorm 5 mg/ml πόσιμο διάλυμα για γάτες

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:
• **Gatos**

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):
QH03BB02

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Grecia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

8/11/2016

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

106258/09-11-2021/K-0213701

Fecha del cambio de estado de la autorización:

9/11/2021

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0548/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Francia Alemania
Grecia Hungría Italia Luxemburgo Noruega Portugal Eslovaquia España
Suecia

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047261>