

Thyrocep Vet 200 microgram Tablets for dogs and cats

Autorizado

- Levothyroxine sodium

Product identification

Nombre del medicamento:

Thyrocep Vet 200 microgram Tablets for dogs and cats
Thyrocep Vet 200 microgram tabletten voor honden en katten

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros
Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Comprimido

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:

- Perros
- Gatos

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QH03AA01

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:

Países Bajos

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

8/02/2024

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 130739

Fecha del cambio de estado de la autorización:

15/02/2024

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0404/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Estonia Finlandia Francia
Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Noruega Polonia
Portugal Eslovaquia España Suecia

No se dispone de esta información para este producto.

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992820>