

Thyroxavet 200 microgram tablets for dogs and cats

Autorizado

- Anhydrous levothyroxine sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Thyroxavet 200 microgram tablets for dogs and cats

Thyroxavet, 200µg, Tableta

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](#)

200.00 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:

República Checa

Descripción del formato:

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:

Vet-Agro Multi-Trade Company Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

21/07/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lelypharma B.V.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/030/21-C

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/01/2022

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0325/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Croacia República Checa Francia Alemania Grecia Hungría
Italia Lituania Polonia Portugal Rumania; Rumanía España Suecia

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

Documentos

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.

Etiquetado

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