

Thyroxanil 600 microgram tablets for dogs and cats

Autorisé

- Anhydrous levothyroxine sodium

Product identification

Dénomination du médicament:

Thyroxanil 600 microgram tablets for dogs and cats
Thyroxanil L tabletten voor honden en katten

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien
Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais
0.60 milligram(s) / 1.00 Piece

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Withdrawal period by route of administration:

Voie orale:

- Chien
- Chat

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH03AA01

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Pays-Bas

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

21/11/2016

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Lelypharma B.V.

Lindopharm GmbH

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 116710

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/01/2022

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0195/002

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie
Lituanie Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034904>