

Leventa 1 mg/ml oral solution for dogs

Autorisé

- Levothyroxine sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Leventa 1 mg/ml oral solution for dogs

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution buvable

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

QH03AA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet Deutschland GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/04/2007

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet Productions S.A.

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

400937.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/06/2012

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0182/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie France Allemagne Grèce Hongrie Italie

Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Espagne Suède

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.