

Leventa 1 mg/ml oral solution for dogs

Non
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:

Abandonnée

Autorisé en:

Pays-Bas

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 Nederland B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/11/2007

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

Intervet Productions S.A.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 10408

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/08/2023

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0182/001

Pour connaître les évènements 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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

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