

Forthyron 200 Microgram Flavoured Tablet

Odobreno

- Levothyroxine sodium

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Forthyron 200 Microgram Flavoured Tablet

Forthyron Smak vet.

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

200.00 mikrogram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Tableta

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QH03AA01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Finland

Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Eurovet Animal Health B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

10/06/2012

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Dales Pharmaceuticals Limited

Eurovet Animal Health B.V.
Genera d.d.

Nadležno tijelo:

Finnish Medicines Agency

Broj odobrenja:

29284

Datum promjene statusa odobrenja:

10/06/2012

Referentna država članica:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Broj postupka:

NL/V/0286/001

Dotična država članica:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Hrvatska

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski grčki engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski latvijski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

PAR 108733.pdf