

File downloaded on 2026-04-26

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000063702>

# Forthyron 400 microgram tablet

Engedélyezett

- Levothyroxine sodium

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

Forthyron 400 microgram tablet

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

**Célállat faj:**

kutya

**Alkalmazás módja:**

Oralis alkalmazás

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
400.00 microgram(s) / 1.00 Tablet

**Gyógyszerforma:**

Tabletta

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QH03AA01

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Elérhető:**

Austria

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

23/03/2006

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Eurovet Animal Health B.V.

Genera d.d.

---

**Felelős hatóság:**

**Engedély száma:**

8-00663

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

23/03/2006

---

**Referencia tagállam:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Eljárás száma:**

DE/V/0312/002

---

**Érintett tagállamok:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

2400898-paren-20180828-k.pdf