

Thyroxanil 200 microgram tablets for dogs and cats

Viðurkennt

- Anhydrous levothyroxine sodium

Product identification

Heiti lyfs:

Thyroxanil 200 microgram tablets for dogs and cats
Thyroxanil 200 ug, 200µg, Tableta

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur
Köttur

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)
0.20 milligram(s) / 1.00 Piece

Lyfjaform:

Tafla

Withdrawal period by route of administration:**Til inntöku:**

- **Hundur**
 - **Köttur**
-

ATC flokkun (dýralyf):

QH03AA01

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Tékkland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

24/06/2016

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Lelypharma B.V.

Lindopharm GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

96/052/16-C

Dagsetning leyfisbreytingar:

24/06/2016

Umsjónarland (RMS):

Holland

Númer verkferlis:

NL/V/0195/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland
Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía
Lettland Litáen Lúxemborg Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía
Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034948>