

Kelevo 200 µg tablets for dogs and cats

Heimilað

- Levothyroxine sodium

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Kelevo 200 µg tablets for dogs and cats

Kelevo 200 µg tabletten voor honden en katten

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

200.00 microgram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QH03AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Fáanlegt í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Industrial Veterinaria S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

19/03/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

aniMedica GmbH
aniMedica Herstellungs GmbH
Industrial Veterinaria S.A.
Lelypharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 126507

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/01/2022

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0349/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Eistland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland
Litáen Pólland Portúgal Slóvenía Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

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