

Kelevo 800 µg tablets for dogs

Heimilað

- Levothyroxine sodium

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Kelevo 800 µg tablets for dogs

Kelevo 800 µg compresse per cani

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

800.00 microgram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

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

QH03AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Fáanlegt í:

Ítalía

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](#) [ítalaska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Industrial Veterinaria S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

11/06/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

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

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

105503

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/06/2021

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0349/003

Þátttökulönd (CMS):

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

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja 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.