

Leventa 1 mg/ml oral solution for dogs

Heimilað

- Levothyroxine sodium

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Leventa 1 mg/ml oral solution for dogs

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

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

QH03AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Intervet Deutschland GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

19/04/2007

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Aprilia Animal Health S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

Markaðsleyfisnúmer:

400937.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/06/2012

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0182/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Tékkland Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland
Ítalía Lúxemborg Holland Pólland Portúgal Spánn Svíþjóð
Bretland (Norður-Írland)

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 (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.