

Forthyron 600 Microgram Flavoured Tablet

Autorizzato

- Levothyroxine sodium

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Forthyron 600 Microgram Flavoured Tablet

Forthyron Flavoured 600 mikrogramm tabletta kutyák számára A.U.V.

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

600.00 microgrammo(i) / 1.00 Compressa

Forma farmaceutica:

Compressa

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Cane

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QH03AA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Eurovet Animal Health B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

20/12/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dales Pharmaceuticals Limited

Eurovet Animal Health B.V.

Genera d.d.

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

3058/X/11 MgSzH ÁTI

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/12/2011

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0286/003

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania
Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia
Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

108735 - par.pdf