File downloaded on 2025-11-25

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000036701

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 <u>English</u> 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): OH03AA01 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:

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dales Pharmaceuticals Limited Eurovet Animal Health B.V.

20/12/2011

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 <u>Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish Icelandic</u> 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