

# Forthyron 400 Microgram Flavoured Tablet

Autorizzato

- Levothyroxine sodium

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Forthyron 400 Microgram Flavoured Tablet

**Sostanza 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](#)

400.00 microgrammo(i) / 1.00 Compresa

**Forma farmaceutica:**

Compresa

**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:**

Polonia

---

**Disponibile in:**

Polonia

---

**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 generico (Articolo 13(1) 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:**

13/11/2012

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Dales Pharmaceuticals Limited

Eurovet Animal Health B.V.

Genera d.d.

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

2224

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

13/11/2012

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0286/002

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia  
Finlandia Francia 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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

Foglio illustrativo

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

108734 - par.pdf