

# Forthyron 200 Microgram Flavoured Tablet

Autorizzato

- Levothyroxine sodium

## Product identification

### **Denominazione del medicinale:**

Thyforon flavoured 200 microgram tablets for dogs  
Forthyron 200 Microgram Flavoured Tablet

---

### **Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cane

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
200.00 microgrammo(i) / 1.00 Compresa

---

### **Forma farmaceutica:**

Compresa

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

**Uso orale:**

- 

**Cane**

---

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

QH03AA01

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Irlanda

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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.

---

**Marketing authorisation date:**

11/11/2011

---

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

Dales Pharmaceuticals Limited

Eurovet Animal Health B.V.

Genera d.d.

---

**Autorità responsabile:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

VPA10989/060/001

---

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

11/11/2011

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0286/001

---

**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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

File combinato di tutti i documenti

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

PAR 108733.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036744>