

Forthyron 600 Microgram Flavoured Tablet

Geautoriseerd

- Levothyroxine sodium

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Forthyron 600 Microgram Flavoured Tablet
Forthyron flavour, 600 µg tabletid koertele

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
600.00 microgram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

-

Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QH03AA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:Valid

Authorised in:Estland

Package description:Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:4/09/2018

Productielocaties partijvrijgifte:

DALES PHARMACEUTICALS LIMITED
Eurovet Animal Health B.V.
Genera d.d.

Verantwoordelijke instantie:

State Agency Of Medicines

Toelatingsnummer:

2107

Wijzigingsdatum status toelating:

4/09/2018

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0286/003

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland
Finland Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen
Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje
Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

108735 - par.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036686>