

Forthyron 600 Microgram Flavoured Tablet

Toegelaten

- Levothyroxine sodium

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Forthyron 600 Microgram Flavoured Tablet

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

600.00 microgram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QH03AA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Hongarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Eurovet Animal Health B.V.

Handelsvergunningsdatum:

20/12/2011

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dales Pharmaceuticals Limited
Eurovet Animal Health B.V.
Genera d.d.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Vergunningsnummer:

3058/X/11 MgSzH ÁTI

Datum toelatingswijziging:

20/12/2011

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 Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

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

Documenten

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