

Forthyron 800 Microgram Flavoured Tablet

Autorisert

- Levothyroxine sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Forthyron 800 Microgram Flavoured Tablet
Forthyron Flavoured Vet. 800 mikrogram tabletter

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
800.00 mikrogram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH03AA01

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DK

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Eurovet Animal Health B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

5/01/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

DALES PHARMACEUTICALS LIMITED

Eurovet Animal Health B.V.

Genera d.d.

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

47830

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/01/2012

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0286/004

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU Irland IT LV LT LU
NO PL PT RO SI SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

108736 - par.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036671>