

Forthyron 800 Microgram Flavoured Tablet

Autorisert

- Levothyroxine sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Forthyron 800 Microgram Flavoured Tablet

Forthyron Flavoured 800 mikrogramm tablett kutyák számára A.U.V.

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:

HU

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:

20/12/2011

Tilvirker for batchfrigivelse:

Dales Pharmaceuticals Limited

Eurovet Animal Health B.V.

Genera d.d.

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

3059/X/11 MgSzH ÁTI

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/12/2011

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

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/600000036645>