

Forthyron 800 Microgram Flavoured Tablet

Autorisert

- Levothyroxine sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Forthyron 800 Microgram Flavoured Tablet

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

800.00 mikrogram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QH03AA01

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
LU

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Dechra Regulatory B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
12/03/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:
Dales Pharmaceuticals Limited
Eurovet Animal Health B.V.
GENERA d.d.

Ansvarlig myndighet:
Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Godkjenningsnummer:

V 914/11/11/1112

Status for endring av markedsføringstillatelse:

12/03/2012

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

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