

Kelevo 800 µg tablets for dogs

Autorisert

- Levothyroxine sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Kelevo 800 µg tablets for dogs

Kelevo 800 µg tablets for dogs

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:
Irland

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
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:
Industrial Veterinaria S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
11/06/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:
aniMedica GmbH
aniMedica Herstellungs GmbH
Industrial Veterinaria S.A.

Lelypharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10425/018/003

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/06/2021

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0349/003

Gjeldende medlemsstater:

AT EE DE EL HU Irland IT LV LT PL PT SI ES

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.