

Leventa 1 mg/ml oral solution for dogs

Autorisert

- Levothyroxine sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Leventa 1 mg/ml oral solution for dogs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, oppløsning

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**

QH03AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet Deutschland GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/04/2007

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet Productions S.A.

Ansvarlig myndighet:

Godkjenningsnummer:

400937.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/06/2012

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0182/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE CZ FR DE EL HU IT LU NL PL PT ES SE

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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