

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:
LU

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 International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
24/09/2007

Tilvirker for batchfrigivelse:
Intervet Productions S.A.

Ansvarlig myndighet:
Ministry Of Health And Social Security

Godkjenningsnummer:

V 817/07/12/0929

Status for endring av markedsføringstillatelse:

24/09/2007

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

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.