

Kelevo 400 µg tablets for dogs and cats

Autorizado

- Levothyroxine sodium

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Kelevo 400 µg tablets for dogs and cats

Kelevo 400 µg tabletta kutyák és macskák számára A.U.V

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

400.00 micrograma(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Dog

-

Cat

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QH03AA01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Livisto Int'l S.L.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

18/03/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Lelypharma B.V.

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

4253/X/21 NÉBIH ÁTI

Data de alteração do estado de autorização:

18/03/2021

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0349/002

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Estónia Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia

Polónia Portugal Eslovénia Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039794>