

# Kelevo 400 µg tablets for dogs and cats

Autorizado

- Levothyroxine sodium

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Kelevo 400 µg tablets for dogs and cats

KELEVO 400 µg COMPRIMIDOS PARA PERROS Y GATOS

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)  
400.00 micrograma(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacêutica:**

Comprimido

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QH03AA01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Espanha

---

**Disponibilidade:**

Espanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

7/04/2021

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Lelypharma B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

3994 ESP

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

8/04/2021

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Resumo das características do medicamento

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

### Folheto informativo

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

### Rotulagem

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

### Combined File of all Documents

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