

# Kelevo 800 µg tablets for dogs

Autorizado

- Levothyroxine sodium

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Kelevo 800 µg tablets for dogs

KELEVO 800 µg COMPRIMIDOS PARA PERROS

### 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](#)

### Via de administração:

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

800.00 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:**

3995 ESP

---

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

8/04/2021

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0349/003

---

**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

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.

## Resumo das características do medicamento

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.