

Leventa 1 mg/ml oral solution for dogs

Autorizado

- Levothyroxine sodium

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Leventa 1 mg/ml oral solution for dogs

Leventa 1 mg/ml Lösung zum Eingeben für Hunde

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](#)

1.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução oral

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QH03AA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

Disponibilidade:

Áustria

Descrição da embalagem:

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:

Intervet Ges.m.b.H.

Data de autorização de introdução no mercado:

4/05/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet Productions S.A.

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

8-00700

Data da alteração do estado de autorização:

4/05/2007

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0182/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa França Alemanha Grécia Hungria Itália
Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Espanha Suécia
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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.