

Leventa 1 mg/ml, solução oral para cães.

Autorizado

- Levothyroxine sodium

Product identification

Nome do medicamento:

Leventa 1 mg/ml oral solution for dogs
Leventa 1 mg/ml, solução oral para cães.

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
1.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução oral

Withdrawal period by route of administration:

Via oral:

- **Dog**

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QH03AA01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Base jurídica de autorização do produto:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

23/04/2007

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Intervet Productions

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

009/01/07DFVPT

Data de alteração do estado de autorização:

23/04/2007

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

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049791>