

Thyron Vet 800 microgram Tablets for dogs and cats

Autorizado

- Levothyroxine sodium

Product identification

Nome do medicamento:

Thyron Vet 800 microgram Tablets for dogs and cats

Thyron Vet 800 microgram tabletten voor honden en katten

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](#)

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](#)

800.00 micrograma(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Withdrawal period by route of administration:**Via oral:**

- Dog
 - Cat
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QH03AA01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

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](#) [French](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

8/02/2024

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 130738

Data de alteração do estado de autorização:

15/02/2024

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0395/004

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Estónia Finlândia França
Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Noruega Polónia
Portugal Eslováquia Espanha Suécia

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

Documents

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/600000992798>