

Thyron vet 200 g Tablets for dogs and cats

Autorizado

- Levothyroxine sodium

Product identification

Nome do medicamento:

Thyron Vet 200 microgram Tablets for dogs and cats

Thyron vet 200 g Tablets for dogs and cats

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](#)

200.00 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:

Irlanda

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

8/12/2023

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10810/028/001

Data de alteração do estado de autorização:

8/12/2023

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0395/001

Estados-Membros envolvidos:

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

Esta informação não está disponível para este medicamento.

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992747>