

Levoroxin 200 microgram Tablets for dogs and cats

Autorizado

- Levothyroxine sodium

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Levoroxin 200 microgram Tablets for dogs and cats

Thyrovet 200 mikrog tabletti

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](#)

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](#)
200.00 micrograma(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Dog

-

Cat

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QH03AA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Finlândia

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data de autorização de introdução no mercado:

5/09/2024

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridade responsável:

Finnish Medicines Agency

Número da autorização:

41762

Data da alteração do estado de autorização:

5/09/2024

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

Generic of:

600000074424

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet