

Levoroxin 800 microgram Tablets for dogs and cats

Autorizado

- Levothyroxine sodium

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Levoroxin 800 microgram Tablets for dogs and cats

Thyrovet, 800 mikrogramų, tabletės šunims ir katėms

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
800.00 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:

Lituânia

Descrição da embalagem:

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:

27/02/2024

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

27/02/2024

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

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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