

File downloaded on 2026-04-21

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000073090>

# Wethyrox 400 µg

Autorizat

- Levothyroxine sodium

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Wethyrox 400 µg

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Câine

**Calea de administrare:**

Administrare orală

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
400.00 microgram(e) / 1.00 Comprimat

**Forma farmaceutică:**

Comprimat

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QH03AA01

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Germany

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Data autorizației de comercializare:**

6/11/2011

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numărul autorizației:**

401503.00.00

---

**Data modificării statusului autorizației:**

15/11/2018

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

2401503-parde-20111103.pdf