

Forthyron 200 Microgram Flavoured Tablet

Oprávnený

- Levothyroxine sodium

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Forthyron 200 Microgram Flavoured Tablet
FORTHYRON F S COMPRIMES POUR CHIENS

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
200.00 microgram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Tableta

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QH03AA01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Francúzsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Eurovet Animal Health B.V.

Dátum registrácie lieku:

23/12/2011

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Dales Pharmaceuticals Limited

Eurovet Animal Health B.V.

Genera d.d.

Zodpovedný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Číslo registrácie:

FR/V/0290820 1/2011

Dátum zmeny stavu registrácie:

2/02/2017

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0286/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko
Fínsko Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko
Litva Luxembursko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko
Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v Estónsky English Francúzsky Litovsky Portugalsky Švédsky Islandsky
Norwegian

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

PAR 108733.pdf