

File downloaded on 2026-06-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000039782>

# Kelevo 800 µg tablets for dogs

Oprávněný

- Levothyroxine sodium

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Kelevo 800 µg tablets for dogs

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
800.00 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](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Grécko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

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

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

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

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Dátum registrácie lieku:**

1/08/2021

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

Industrial Veterinaria S.A.  
Lelypharma B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

National Organization For Medicines

---

**Číslo registrácie:**

73684/02-08-2021/K-0245103

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

1/08/2021

---

**Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0349/003

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Estónsko Nemecko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko  
Litva Poľsko Portugalsko Slovinsko Španielsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

## Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

## Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.