

Thyrocep Vet 200 microgram Tablets for dogs and cats

Oprávněný

- Levothyroxine sodium

Product identification

Názov lieku:

Thyrocep Vet 200 microgram Tablets for dogs and cats
Thyrotab, 200 mikrogrammi tabletid koertele ja kassidele

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

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

Lieková forma:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:**Perorálne použitie:**

- **Dog**
 - **Cat**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QH03AA01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Estónsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

31/01/2024

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zodpovedný orgán:

State Agency Of Medicines

Číslo registrácie:

1142024

Dátum zmeny stavu registrácie:

31/01/2024

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0404/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Česko Dánsko Estónsko Fínsko Francúzsko Nemecko
Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Nórsko Poľsko Portugalsko
Slovensko Španielsko Švédsko

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992826>