

Thyroxanil 200 microgram tablets for dogs and cats

Godkänd

- Anhydrous levothyroxine sodium

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Thyroxanil 200 microgram tablets for dogs and cats

Thyroxanil 200 µg Tablet

Thyroxanil 200 µg Comprimé

Thyroxanil 200 µg Tablette

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Katt

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

200.00 microgram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH03AA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Belgien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Le Vet. Beheer B.V.

Godkännandedatum:

21/06/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Lelypharma B.V.

Lindopharm GmbH

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

BE-V498675

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/06/2016

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0195/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland
Finland Frankrike Tyskland Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland
Litauen Luxemburg Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien
Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.