

Thyroxanil 200 microgram tablets for dogs and cats

Auktoriserad

- Anhydrous levothyroxine sodium

Product identification

Läkemedlets namn:

Thyroxanil 200 microgram tablets for dogs and cats

Thyroxanil, 200 mikrograma, tableta za pse i mačke

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Katt

Administreringsväg:

Oral användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

0.20 milligram(s) / 1.00 Piece

Läkemedelsform:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:**Oral användning:**

- Hund
- Katt

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH03AA01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Kroatien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

17/07/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Lelypharma B.V.

Lindopharm GmbH

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkännandenummer:

UP/I-322-05/21-01/128

Datum för ändring av godkännandestatus:

24/02/2021

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Förfarandenummer:

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)

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

Documents

Produktresumé

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034947>