

Levogland 800 mikrogram Tablett

Godkänd

- Anhydrous levothyroxine sodium

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Levogland 800 mikrogram Tablett

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
800.00 microgram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH03AA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Sverige

Tillgänglig i:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

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:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Godkännandedatum:

8/10/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Lelypharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

60726

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/10/2021

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0325/003

Berörda medlemsstater:

Belgien Bulgarien Kroatien Tjeckien Frankrike Tyskland Grekland Ungern
Italien Litauen Polen Portugal Rumänien Spanien Sverige

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

Dokumenter

Produktresumé

Bipacksedel

Märkningstext