

# ATOPICA 10 mg soft capsules for dogs

Zugelassen

- Ciclosporin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

ATOPICA 10 mg soft capsules for dogs

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Hund

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 Kapsel

---

**Darreichungsform:**

Weichkapsel

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QL04AD01

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Dänemark

---

**Verfügbar in:**

Dänemark

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Elanco GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

20/04/2004

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Elanco France S.A.S

---

**Zuständige Behörde:**

Danish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

35135

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

20/04/2004

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0880/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Dänemark Finnland Italien Luxemburg Niederlande Norwegen Portugal  
Spanien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.