

Atopica 25 mg soft capsules for dogs

Autorizado

- Ciclosporin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Atopica 25 mg soft capsules for dogs
Atopica 25 mg

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
25.00 Miligramo(s) / 1.00 Cápsula

Forma farmacéutica:

Cápsula blanda

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Perros

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QL04AD01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

8/09/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Elanco France S.A.S.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

400703.01.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/11/2008

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0880/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Finlandia Francia Alemania Italia Luxemburgo
Países Bajos Noruega Portugal España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042480>