

# CYCLAVANCE 100 mg/ml SOLUCION ORAL PARA PERROS Y GATOS

Autorizado

- Ciclosporin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

CYCLAVANCE 100 mg/ml SOLUCION ORAL PARA PERROS Y GATOS

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Perros

Gatos

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución oral

---

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

QL04A

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Disponibile en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Virbac

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

26/03/2014

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

3011 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

26/01/2015

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0523/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Italia Letonia Lituania  
Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía  
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

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

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 15/02/2024

[Descargar](#)

Prospecto

Etiquetado