

Atopica 100 mg/ml Oral Solution for Cats and Dogs

Autorizado

- Ciclosporin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Atopica 100 mg/ml oral solution for cats and dogs

Atopica 100 mg/ml Oral Solution for Cats and Dogs

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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

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

Disponible en:

United Kingdom (Northern Ireland)

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:

16/09/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Elanco France S.A.S.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 52127/3061

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/07/2024

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0881/001

Estados miembros afectados:

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.