

MODULIS 100 MG/ML ORAL SOLUTION FOR DOGS

Autorizado

- Ciclosporin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MODULIS 100 MG/ML ORAL SOLUTION FOR DOGS
Modulis vet 100 mg/ml Oral lösning

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](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

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:

Suecia

Disponible en:

Suecia

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

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

Fecha de autorización de comercialización:

6/11/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Laboratoires Biove

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

50219

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/11/2014

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0339/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Alemania Grecia

Hungría Irlanda Italia Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia 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.

Prospecto

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030140>