

Cyclavance 100 mg/ml oral solution for dogs and cats

Autorisé

- Ciclosporin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Cyclavance 100 mg/ml oral solution for dogs and cats
Cyclavance 100 mg/ml oral solution for dogs and cats

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien
Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

Chien

-

Chat

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QL04A

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Disponible en:

Irlande

Description des conditionnements:Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/03/2014

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Labiana Life Sciences S.A.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10988/094/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/03/2014

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0523/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande
France Allemagne Grèce Hongrie Italie Lettonie Lituanie Luxembourg
Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne
Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047701>