

# MODULIS 100 MG/ML ORAL SOLUTION FOR DOGS

Autorisé

- Ciclosporin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

MODULIS 100 MG/ML ORAL SOLUTION FOR DOGS

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Chien

---

**Voie d'administration:**

Voie orale

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

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

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution buvable

---

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

QL04AD01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 flacon de 5 mL et de 1 seringue pour administration orale de 1 mL graduée tous les 0,05 mL

Boîte de 1 flacon de 50 mL et de 1 seringue pour administration orale de 2 mL graduée tous les 0,1 mL

Boîte de 1 flacon de 30 mL et de 1 seringue pour administration orale de 2 mL graduée tous les 0,1 mL

Boîte de 1 flacon de 15 mL et de 1 seringue pour administration orale de 1 mL graduée tous les 0,05 mL

---

## 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:**

Ceva Tiergesundheit GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

18/12/2014

---

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

Ceva Sante Animale

Laboratoires Biove

Ceva Sante Animale

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

402062.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

7/11/2019

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0339/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Finlande Allemagne Grèce Hongrie  
Irlande Italie Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Espagne  
Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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