

Cyclavance 100 mg/ml Oral Solution for Dogs and Cats

Heimilað

- Ciclosporin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Cyclavance 100 mg/ml Oral Solution for Dogs and Cats

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QL04A

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Bretland (Norður-Írland)

Fáanlegt í:

Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Virbac

Dagsetning markaðsleyfis:

3/04/2014

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Labiana Life Sciences S.A.

Ábyrgt yfirvald:

The Veterinary Medicines Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

Vm 05653/3015

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/06/2024

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0523/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaríá Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Finnland
Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ítalía Lettland Litáen
Lúxemborg Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía
Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.