

Cyclavance 100 mg/ml oral solution for dogs and cats

Autorizzato

- Ciclosporin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Cyclavance 100 mg/ml oral solution for dogs and cats

Cyclance vet 100 mg/ml mikstur, oppløsning til hund og katt

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione orale

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):
QL04A

Stato legale della fornitura:
Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:
Autorizzato

Autorizzato in:
Norvegia

Disponibile in:
Norvegia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:
Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:
Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:
Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

6/06/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Labiana Life Sciences S.A.

Autorità responsabile:

Norwegian Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

13-9513

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/12/2018

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0523/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia
Francia Germania Grecia Ungheria Italia Lettonia Lituania Lussemburgo
Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia
Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.