

Modulis, 100 mg/ml orale oplossing voor honden

Niet
gemachtigd

- Ciclosporin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Modulis, 100 mg/ml orale oplossing voor honden

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Drank

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)
:
QL04AD01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

CEVA Sante Animale B.V.

Handelsvergunningsdatum:

22/09/2015

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Ceva Sante Animale

Laboratoires Biove

Ceva Sante Animale

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 114378

Datum toelatingswijziging:

29/10/2025

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0339/001

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 15/08/2025

[Downloaden](#)