

File downloaded on 2026-06-15

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000030140>

# MODULIS 100 MG/ML ORAL SOLUTION FOR DOGS

Oprávnený

- Ciclosporin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

MODULIS 100 MG/ML ORAL SOLUTION FOR DOGS

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lieková forma:

Perorálny roztok

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QL04AD01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Švédsko

---

**Dostupné v:**

Švédsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Ceva Sante Animale

---

**Dátum registrácie lieku:**

6/11/2014

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Ceva Sante Animale  
Laboratoires Biove  
Ceva Sante Animale

---

**Zodpovedný orgán:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Číslo registrácie:**

50219

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

6/11/2014

---

**Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0339/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Česko Dánsko Fínsko Nemecko Grécko Maďarsko Írsko  
Taliano Luxembursko Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko Španielsko  
Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.