

Program Vet. 67,8 mg filmovertrukne tabletter

Ikke
autoriseret

- Lufenuron

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Program Vet. 67,8 mg filmovertrukne tabletter

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
67.80 milligram(s) / 1.00 Tablet

Lægemiddelform:

Filmovertrukket tablet

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP53BC01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

6 tabletter, filmovertrukne, i blister

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Elanco GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

4/10/1994

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Elanco France S.A.S

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

14772

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

11/07/2022

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé