

Program 80 mg Suspension for Injection for Cats

Nicht
autorisiert

- Lufenuron

Product identification

Name des Arzneimittels:

Program 80 mg Suspension for Injection for Cats
Program Vet. 80 mg injektionsvæske, suspension

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Katze

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
80.00 milligram(s) / 0.80 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

-

Katze

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QP53BC01

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:Surrendered

Authorised in:Dänemark

Beschreibung der Verpackung:Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:Elanco GmbH

Marketing authorisation date:5/08/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:Elanco France S.A.S.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

30015

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/01/2025

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0422/002

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043016>