

PROGRAM Plus

Nicht autorisiert

- Milbemycin oxime
- Lufenuron

Product identification

Name des Arzneimittels:

PROGRAM Plus

PROGRAM PLUS 11,5 mg/230 mg

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

11.50 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [English](#)

230.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Filmdröge

Withdrawal period by route of administration:**zum Einnehmen:**

-

Hund

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QP54AB51

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:Surrendered

Authorised in:Spanien

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

Zulassungsinhaber:Elanco GmbH

Marketing authorisation date:15/01/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Elanco France S.A.S.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

1368 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/10/2023

Referenzmitgliedstaat:

Italien

Verfahrensnummer:

IT/V/0106/003

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078484>