

PROGRAM 80

No autorizado

- Lufenuron

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Program 80 mg Suspension for Injection for Cats

PROGRAM 80

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

80.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QP53BC01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

26/05/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Elanco France S.A.S.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

1211 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/12/2023

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0422/002

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado