

# Program 80 mg Suspension for Injection for Cats

Autorizado

- Lufenuron

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Program 80 mg Suspension for Injection for Cats  
Program 80 mg Suspension zur Injektion für Katzen

### 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) / 0.80 Mililitro(s)

### Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

### Tiempo de espera por vía de administración:

**Vía subcutánea:**

- **Gatos**
- 

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

QP53BC01

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Austria

---

**Disponible en:**

Austria

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

---

## 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](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Elanco GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

15/06/1998

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Elanco France S.A.S

---

**Autoridad responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número de autorización:**

8-00352

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

15/06/1998

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0422/002

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Dinamarca Francia Alemania Luxemburgo Portugal España

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043012>