

Program 40 mg Suspension for Injection for Cats

Autorizado

- Lufenuron

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PROGRAM, 40 mg suspension injectable pour chats

PROGRAM 40 mg Injektionssuspension für Katzen

Program 40 mg Suspension for Injection for Cats

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](#)

40.00 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:

Autorizado

Autorizado en:

Luxemburgo

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:

17/08/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Elanco France S.A.S.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Número de autorización:

V 867/98/06/0602

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/08/1998

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0422/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Alemania Luxemburgo Portugal España

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