

PROGRAM 70 mg/g SUSPENSION ORAL

No
autorizado

- Lufenuron

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PROGRAM 70 mg/g SUSPENSION ORAL

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Administración en el alimento

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
70.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

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](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Caja con 2 sobres (12 ampollas)

Caja con 1 sobre (6 ampollas)

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:

1/09/1995

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Elanco France S.A.S.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

1039 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/07/2023

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