

Program suspensie voor oraal gebruik bij katten

Autorizado

- Lufenuron
- Lufenuron

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Program suspensie voor oraal gebruik bij katten

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

266.00 Miligramo(s) / 3.80 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

133.00 Miligramo(s) / 1.90 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:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

25/10/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Elanco France S.A.S.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 8270

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/10/2018

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

Documentos

Combined File of all Documents

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