

File downloaded on 2025-12-28

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000073196>

Program 67.8mg

No autorizado

- Lufenuron

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Program 67.8mg

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

67.80 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido recubierto con película

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:

Alemania

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

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

20/03/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Elanco France S.A.S.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

400453.01.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/05/2024

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