

# PROGRAM Plus

Autorizado

- Milbemycin oxime
- Lufenuron

## Product identification

**Nombre del medicamento:**

PROGRAM Plus

Program Plus 5,75 mg/115 mg, überzogene Tablette für Hunde

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Perros

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Product details

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

5.75 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

115.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido recubierto con película

---

**Withdrawal period by route of administration:****Vía oral:**

- Perros
- 

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QP54AB51

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

Disponible únicamente en [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Austria

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Elanco GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

23/07/2001

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Elanco France S.A.S

---

**Autoridad responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número de autorización:**

8-00500

---

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

14/05/2013

---

**Estado miembro de referencia:**

Italia

---

**Número de procedimiento:**

IT/V/0106/002

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Alemania Portugal España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

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.

Etiquetado

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078473>