

PROGRAM PLUS 11,5 mg/230 mg

No
autorizado

- Milbemycin oxime
- Lufenuron

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PROGRAM Plus

PROGRAM PLUS 11,5 mg/230 mg

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

11.50 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

230.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido recubierto con película

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP54AB51

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

15/01/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Elanco France S.A.S.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

1368 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/10/2023

Estado miembro de referencia:

Italia

Número de procedimiento:

IT/V/0106/003

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