

PROGRAM Plus

Ei myönnetty

- Milbemycin oxime
- Lufenuron

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Program plus 11,5 mg + 230 mg comprimidos revestidos para cães
PROGRAM Plus

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Koira

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
5.75 milligram(s) / 1.00 Tabletti

Saatavissa vain kielillä [English](#)
115.00 milligram(s) / 1.00 Tabletti

Lääkemuoto:

Tabletti, kalvopäällysteinen

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP54AB51

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Revoked

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Elanco GmbH

Myyntiluvan myöntämispäivä:

4/12/2000

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Elanco France S.A.S.

Vastaava viranomainen:

Directorate General For Food And Veterinary

Myyntilupanumero:

51338

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

30/10/2023

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinumero:

IT/V/0106/002

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.