

Program 80 mg Suspension for Injection for Cats

Autorisé

- Lufenuron

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Program 80 mg Suspension for Injection for Cats

Program, 80 mg suspensie voor injectie voor katten

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chat

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

80.00 milligram(s) / 0.80 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP53BC01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

Disponible en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/06/1998

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Elanco France S.A.S.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 9498

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/01/2022

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0422/002

États membres concernés:

Autriche Belgique Danemark France Allemagne Luxembourg Portugal
Espagne

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.