

Program vet. 67,8 mg Filmdragerad tablett

Nem
engedélyezett

- Lufenuron

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Program vet. 67,8 mg Filmdragerad tablett

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

67.80 milligram(s) / 1.00 Tablet

Gyógyszerforma:

Filmdragerad

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP53BC01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Swedish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Elanco GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

5/02/1993

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Novartis Sante Animale

Felelős hatóság:

Swedish Medical Products Agency

Engedély száma:

11750

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/07/2022

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.