

Program 80 mg Suspension for Injection for Cats

Heimilað

- Lufenuron

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

PROGRAM 80 mg suspension injectable pour chats

PROGRAM 80 mg Injektionssuspension für Katzen

Program 80 mg Suspension for Injection for Cats

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

80.00 milligram(s) / 0.80 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP53BC01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lúxemborg

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

17/08/1998

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Elanco France S.A.S.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health And Social Security

Markaðsleyfisnúmer:

V 867/98/06/0601

Dagsetning á breytingu stöðu:

17/08/1998

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0422/002

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Danmörk Frakkland Þýskaland Lúxemborg Portúgal Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet