

Program vet. 409,8 mg Filmdragerad tablett

Ekki
heimilað

- Lufenuron

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Program vet. 409,8 mg Filmdragerad tablett

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
409.80 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Filmuhúðuð tafla

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

QP53BC01

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Svíþjóð

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [sænska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

5/02/1993

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Novartis Sante Animale

Ábyrgt yfirvald:

Swedish Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

11752

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/07/2022

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

Skjöl

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.