

PROGRAM Plus

Ekki heimilað

- Milbemycin oxime
- Lufenuron

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

INTERCEPTOR PLUS compresse rivestite da 23 mg/460 mg per cani
PROGRAM Plus

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

23.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

460.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Filmuhúðuð tafla

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

QP54AB51

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítaliska](#)

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

30/04/1998

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Elanco France S.A.S

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

102569

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/01/2025

Umsjónarland (RMS):

Ítalía

Ferilsnúmer:

IT/V/0106/004

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Combined File of all Documents

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