

# Program vet. 67,8 mg Filmdragerad tablett

Non  
autorizzato

- Lufenuron

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Program vet. 67,8 mg Filmdragerad tablett

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

**Specie di destinazione:**

Cane

**Via di somministrazione:**

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

67.80 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

**Forma farmaceutica:**

Compresa rivestita con film

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP53BC01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Svezia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Swedish

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Elanco GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

5/02/1993

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Novartis Sante Animale

---

**Autorità responsabile:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

11750

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

1/07/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

### Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

### Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.