

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 Compressa

Forma farmaceutica:

Compressa 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

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.