

Program 23,1 mg comprimidos revestidos por película para cães

Non
autorizzato

- Lufenuron

Product identification

Denominazione del medicinale:

Program 23,1 mg comprimidos revestidos por película para cães

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
23.10 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:

•

Cane

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

QP53BC01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Revocato

Authorised in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Portuguese

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

2/02/1994

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Elanco France S.A.S.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

51047

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/06/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985234>