

PROGRAM Plus

Neregistruotas

- Milbemycin oxime
- Lufenuron

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

PROGRAM Plus

PROGRAM PLUS 11,5 mg/230 mg

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

11.50 miligramai / 1.00 Tabletė

Pateikiama tik [Anglų](#)

230.00 miligramai / 1.00 Tabletė

Vaisto forma:

Plėvele dengta tabletė

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QP54AB51

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Elanco GmbH

Rinkodaros leidimo data:

15/01/2001

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Elanco France S.A.S.

Atsakinga institucija:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Registracijos numeris:

1368 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

23/10/2023

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Procedūros numeris:

IT/V/0106/003

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet