

Program vet. 67,8 mg Filmdragerad tablett

Niet
gemachtigd

- Lufenuron

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Program vet. 67,8 mg Filmdragerad tablett

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
67.80 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Filmomhulde tablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)
:
QP53BC01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Zweden

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Elanco GmbH

Handelsvergunningsdatum:

5/02/1993

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Novartis Sante Animale

Verantwoordelijke instantie:

Swedish Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

11750

Datum toelatingswijziging:

1/07/2022

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.