

Program 204,9 mg tabletten voor honden

Toegelaten

- Lufenuron

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Program 204,9 mg tabletten voor honden

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

204.90 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

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:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Blisterverpakking met 3 tabletten. 2 blisterverpakkingen verpakt in een kartonnen doosje.

Blisterverpakking met 3 tabletten. 10 blisterverpakkingen verpakt in een kartonnen doosje.

Blisterverpakking met 6 tabletten. 20 blisterverpakkingen verpakt in een kartonnen doosje.

Blisterverpakking met 6 tabletten. 2 blisterverpakkingen verpakt in een kartonnen doosje.

Blisterverpakking met 6 tabletten. 10 blisterverpakkingen verpakt in een kartonnen doosje.

Blisterverpakking met 3 tabletten. 40 blisterverpakkingen verpakt in een kartonnen doosje.

Blisterverpakking met 3 tabletten. 20 blisterverpakkingen verpakt in een kartonnen doosje.

Blisterverpakking met 3 tabletten. 1 blisterverpakking verpakt in een kartonnen doosje.

Blisterverpakking met 6 tabletten. 40 blisterverpakkingen verpakt in een kartonnen doosje.

Blisterverpakking met 6 tabletten. 1 blisterverpakking verpakt in een kartonnen doosje.

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:

6/01/1994

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Elanco France S.A.S.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 8279

Datum toelatingswijziging:

26/10/2018

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

Documenten

Combined File of all Documents