

Program 80 mg Suspension for Injection for Cats

Autorisert

- Lufenuron

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Program 80 mg Suspension for Injection for Cats
Program 80 mg Suspension zur Injektion für Katzen

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

katt

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
80.00 milligram / 0.80 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

- katt
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater**(ATCvet):**

QP53BC01

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT

Tilgjengelig i:

AT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [German](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Elanco GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/06/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:

Elanco France S.A.S

Ansvarlig myndighet:

Godkjenningsnummer:

8-00352

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/06/1998

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0422/002

Gjeldende medlemsstater:

AT BE DK FR DE LU PT ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043012>