

Program 40 mg Suspension for Injection for Cats

Ikke
autorisert

- Lufenuron

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Program 40 mg Suspension for Injection for Cats
Program Vet. 40 mg injeksjonsvæske, suspension

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

katt

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
40.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QP53BC01

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Overgitt-frafalt

Autorisert i:
DK

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i Engelsk

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:
2/07/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:
Elanco France S.A.S.

Ansvarlig myndighet:
Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:
30014

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/01/2025

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0422/001

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

Dokumenter

Preparatomtale

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