

## PROGRAM GF

Niedopuszczony do obrotu

- Lufenuron

### Identyfikacja produktu

**Nazwa leku:**

PROGRAM GF

**Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w angielski

**Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

**Droga podania:**

Podanie doustne

### Szczegóły produktu

**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
266.00 milligram(s) / 1.00 Ampułka

**Postać farmaceutyczna:**

Zawiesina doustna

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QP53BC01

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Surrendered

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Elanco GmbH

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

23/09/1996

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Elanco France S.A.S.

---

**Organ odpowiedzialny:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numer pozwolenia:**

FR/V/5216124 9/1996

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

4/07/2023

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.