

## Program Plus Film-coated Tablets 2.3 mg/46 mg

Não  
autorizado

- Milbemycin oxime
- Lufenuron

### Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

PROGRAM Plus

Program Plus Film-coated Tablets 2.3 mg/46 mg

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

**Via de administração:**

Via oral

### Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

2.30 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)

46.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacêutica:**

Comprimido revestido por película

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP54AB51

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Caducado

---

**Autorizado em:**

Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Elanco Europe Limited

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

19/10/2000

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Elanco France S.A.S.

---

**Autoridade responsável:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Número da autorização:**

Vm 00879/4029

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

9/01/2023

---

**Estado-Membro de referência:**

Itália

---

**Número de procedimento:**

IT/V/0106/001

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)