

PROGRAM F

Não autorizado

- Lufenuron

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

PROGRAM F

Substância ativa:

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](#)
133.00 miligrama(s) / 1.00 Ampola

Forma farmacêutica:

Suspensão oral

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):QP53BC01

Classificação quanto à dispensa:Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:Abandonada

Autorizado em:França

Descrição da embalagem:Disponível apenas em francêsDisponível apenas em francês

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 francês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:Elanco GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:10/03/1994

Locais de fabrico para a libertação de lotes:Elanco France S.A.S.

Autoridade responsável:French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:FR/V/4608736 2/1994

Data da alteração do estado de autorização:

4/07/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.