

Program 80 mg Suspension for Injection for Cats

Autorizado

- Lufenuron

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Program 80 mg Suspension for Injection for Cats

Program 80 100 mg/ml Suspensie voor injectie

Program 80 100 mg/ml Suspension injectable

Program 80 100 mg/ml Injektionssuspension

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

80.00 miligrama(s) / 0.80 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via subcutânea:**

-

Cat

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53BC01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Disponível em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em English

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em English Italian Latvian Norwegian

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Elanco GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

17/08/1998

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Elanco France S.A.S.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V196996

Data de alteração do estado de autorização:

17/08/1998

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0422/002

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Dinamarca França Alemanha Luxemburgo Portugal Espanha

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.

Folheto informativo

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

Rotulagem

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043014>