

## PROGRAM Plus

Neautorizat

- Milbemycin oxime
- Lufenuron

### Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

PROGRAM Plus

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Câine

---

**Calea de administrare:**

Administrare orală

---

### Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

23.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [Engleză](#)

460.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

---

**Forma farmaceutică:**

Comprimat filmat

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP54AB51

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Elanco GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

30/04/1998

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Elanco France S.A.S.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

102569

**Data modificării statusului autorizației:**

23/01/2025

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

**Numărul procedurii:**

IT/V/0106/004

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.