

# Program 80 mg Suspension for Injection for Cats

Oprávnený

- Lufenuron

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

80.00 milligram(s) / 0.80 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Injekčná suspenzia

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP53BC01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Belgicko

---

**Dostupné v:**

Belgicko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Elanco GmbH

---

**Dátum registrácie lieku:**

17/08/1998

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Elanco France S.A.S.

---

**Zodpovedný orgán:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Číslo registrácie:**

BE-V196996

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

17/08/1998

---

**Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0422/002

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Dánsko Francúzsko Nemecko Luxembursko Portugalsko  
Španielsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.