

# Vectra 3D 256 mg dinotefuran, 22.7 mg pyriproxyfen, 1865 mg permethrin - Spot-on solution

Autorizado

- Permethrin
- Pyriproxyfen
- Dinotefuran

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Vectra 3D 256 mg dinotefuran, 22.7 mg pyriproxyfen, 1865 mg permethrin - Spot-on solution

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Perros

### **Vía de administración:**

Unción dorsal puntual

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:1865 mg Reference:Hse Index:0

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:22.7 mg Reference:Hse Index:1

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:256 mg Reference:Hse Index:2

---

### Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP53AC54

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

### Autorizado en:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Disponible en:

Alemania , Austria , Bulgaria , Bélgica , Chipre , Croacia , Dinamarca , Eslovaquia , Eslovenia , España , Estonia , Francia , Grecia , Hungría , Irlanda , Italia , Letonia , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Polonia , Portugal , República Checa , Rumania; Rumanía , Suecia

---

### Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Sante Animale

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

4/12/2013

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Ceva Sante Animale

Ab7 Sante

---

### **Autoridad responsable:**

European Commission

---

### **Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

25/02/2016

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 8/08/2025

[Descargar](#)

ema-puar-vectra-3d-v-002555-referral-a82-0023-en.pdf

ema-puar-vectra-3d-v-2555-par-en.pdf