

Vectra 3D 44 mg dinotefuran, 3.9 mg pyriproxyfen, 317 mg permethrin - Spot-on solution

Volitatud

- Pyriproxyfen
- Permethrin
- Dinotefuran

Product identification

Ravimi nimetus:

Vectra 3D 44 mg dinotefuran, 3.9 mg pyriproxyfen, 317 mg permethrin - Spot-on solution

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

koer

Manustamisviis:

Täppmanustamine

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

Presentation_strength:3.9 mg Reference:Hse Index:0

Turustatakse ainult [English](#)

Presentation_strength:317 mg Reference:Hse Index:1

Turustatakse ainult [English](#)

Presentation_strength:44 mg Reference:Hse Index:2

Ravimvorm:

Täpilahus

Withdrawal period by route of administration:

Täppmanustamine:

- koer
-

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QP53A

Õiguslik tarnestaatus:

Käsimüügiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Austria , Belgia , Bulgaaria , Horvaatia , Küpros , Tšehhi , Taani , Eesti , Soome , Prantsusmaa , Saksamaa , Kreeka , Ungari , Island , Iirimaa , Itaalia , Läti , Liechtenstein , Leedu , Luksemburg , Malta , Holland , Norra , Poola , Portugal , Rumeenia , Slovakkia , Sloveenia , Hispaania , Rootsi , Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

CEVA Santé Animale

Marketing authorisation date:

4/12/2013

Partii vabastamise tootmiskohad:

Ceva Sante Animale

AB7 Sante

Vastutav asutus:

European Commission

Authorisation number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

4/12/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

eesti (PDF)

Avaldatud: 22/07/2024

Lae alla

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004336>