

Vectra 3D 196 mg dinotefuran, 17.4 mg pyriproxyfen, 1429 mg permethrin - Spot-on solution

Autorisé

- Permethrin
- Pyriproxyfen
- Dinotefuran

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Vectra 3D 196 mg dinotefuran, 17.4 mg pyriproxyfen, 1429 mg permethrin - Spot-on solution

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Spot-on

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:1429 mg Reference:Hse Index:0

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:17.4 mg Reference:Hse Index:1

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:196 mg Reference:Hse Index:2

Forme pharmaceutique:

Solution pour spot-on

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP53AC54

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Allemagne , Autriche , Belgique , Bulgarie , Chypre , Croatie , Danemark , Espagne , Estonie , Finlande , France , Grèce , Hongrie , Irlande , Italie , Lettonie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Pologne , Portugal , Roumanie , Royaume-Uni (Irlande du Nord) , Slovaquie , Suède , Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

4/12/2013

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Ceva Sante Animale

Ab7 Sante

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/02/2016

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet