

# Vectra 3D 87 mg dinotefuran, 7.7 mg pyriproxyfen, 635 mg permethrin - Spot-on solution

Heimilað

- Permethrin
- Pyriproxyfen
- Dinotefuran

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Vectra 3D 87 mg dinotefuran, 7.7 mg pyriproxyfen, 635 mg permethrin - Spot-on solution

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Hundur

### Leið stjórnslu:

Til blettunar

# Upplýsingar um lyf

## Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation\_strength:635 mg Reference:Hse Index:0

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation\_strength:7.7 mg Reference:Hse Index:1

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation\_strength:87 mg Reference:Hse Index:2

---

## Lyfjaform:

Blettunarlausn

---

## ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP53AC54

---

## Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

---

## Staða leyfis:

Gilt

---

## Heimilað í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

---

## Fáanlegt í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Danmörk , Eistland , Frakkland , Grikkland , Holland , Króatía , Kýpur , Lettland , Litáen , Lúxemborg , Malta , Portúgal , Pólland , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Tékkland , Ungverjaland , Írland , Ítalía , Þýskaland

---

## Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

### **Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

### **Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#)

---

### **Markaðsleyfishafi:**

Ceva Sante Animale

---

### **Dagsetning markaðsleyfis:**

4/12/2013

---

### **Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Ceva Sante Animale

Ab7 Sante

---

### **Ábyrgt yfirvald:**

European Commission

---

### **Markaðsleyfisnúmer:**

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

---

### **Dagsetning á breytingu stöðu:**

25/02/2016

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 8/08/2025

Sækja

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

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