

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

Autorizzato

- Permethrin
- Pyriproxyfen
- Dinotefuran

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Cane

### **Via di somministrazione:**

Spot-on

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione per spot-on

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP53AC54

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Disponibile in:**

Austria , Belgio , Bulgaria , Cipro , Croazia , Danimarca , Estonia , Francia , Germania , Grecia , Irlanda , Italia , Lettonia , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Polonia , Portogallo , Repubblica Ceca , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia , Ungheria

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

### **Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

### **Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

### **Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Ceva Sante Animale

---

### **Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

4/12/2013

---

### **Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

CEVA SANTE ANIMALE

Ab7 Sante

---

### **Autorità responsabile:**

European Commission

---

### **Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

### **Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

25/02/2016

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 8/08/2025

Scaricamento

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

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