

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

Autorisert

- Permethrin
- Pyriproxyfen
- Dinotefuran

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Påflekking

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:635 mg Reference:Hse Index:0

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:7.7 mg Reference:Hse Index:1

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:87 mg Reference:Hse Index:2

Legemiddelform:

Påflekkingsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP53AC54

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Tilgjengelig i:

AT , BE , BG , CZ , DE , DK , EE , EL , ES , FR , HR , HU , IT , Irland , Kypros , LT , LU , LV , MT , NL , PL , PT , RO , SE , SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Sante Animale

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/12/2013

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Ab7 Sante

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/02/2016

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 8/08/2025

Nedlasting

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

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