

Vectra Felis 423 mg/42.3 mg spot-on solution

Autorizado

- Dinotefuran
- Pyriproxyfen

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Vectra Felis 423 mg/42.3 mg spot-on solution

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Unção punctiforme

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

423.00 milígrama(s) / 1.00 Aplicador

Disponível apenas em inglês
42.30 miligrama(s) / 1.00 Aplicador

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AX73

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia , Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia , Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia , Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia , Reino Unido (Irlanda do Norte)

Disponibilidade:

Alemanha , Bulgária , Bélgica , Chipre , Croácia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Estónia , França , Grécia , Hungria , Irlanda , Itália , Letónia , Lituânia , Luxemburgo , Países Baixos , Polónia , Portugal , República Checa , Roménia , Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Sante Animale

Data de autorização de introdução no mercado:

6/06/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

CEVA SANTE ANIMALE

Ab7 Sante

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

25/02/2016

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 8/08/2025

[Descarregar](#)

ema-puar-vectra-felis-v-2746-par-en.pdf