

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

Oprávněný

- Permethrin
- Pyriproxyfen
- Dinotefuran

Product identification

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie na určené miesto

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

Presentation_strength:1865 mg Reference:Hse Index:0

Dostupné len v [English](#)

Presentation_strength:22.7 mg Reference:Hse Index:1

Dostupné len v [English](#)

Presentation_strength:256 mg Reference:Hse Index:2

Lieková forma:

Roztok na určené miesto na koži

Withdrawal period by route of administration:

Použitie na určené miesto:

-

Dog

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP53A

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Rakúsko , Belgicko , Bulharsko , Chorvátsko , Cyprus , Česko , Dánsko , Estónsko , Fínsko , Francúzsko , Nemecko , Grécko , Maďarsko , Island , Írsko , Taliansko , Lotyšsko , Lichtenštajnsko , Litva , Luxembursko , Malta , Holandsko , Nórsko , Poľsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španielsko , Švédsko ,

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Belgicko , Bulharsko , Chorvátsko , Cyprus , Dánsko , Estónsko , Francúzsko , Grécko , Holandsko , Litva , Lotyšsko , Luxembursko , Malta , Maďarsko , Nemecko , Portugalsko ,

Poľsko , Rakúsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Taliansko , Írsko , Česko , Španielsko , Švédsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

CEVA Santé Animale

Marketing authorisation date:

4/12/2013

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Ceva Sante Animale

AB7 SANTE

Zodpovedný orgán:

European Commission

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

25/02/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

slovenčina (PDF)

Publikované na: 31/01/2025

[Stiahnuť](#)

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004337>