

# REFORDOG 100 mg/500 mg spot-on solution for dogs over 4 kg up to 10 kg

Zugelassen

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

REFORDOG 100 mg/500 mg spot-on solution for dogs over 4 kg up to 10 kg

REFORDOG 100 MG/500 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHIENS DE PLUS DE 4 KG A 10 KG

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Hund

---

### **Art der Anwendung:**

Auftropfen

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
100.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in englisch  
500.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Auftropfen

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QP53AC54

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Frankreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Vetpharma Animal Health S.L.

**Zulassungsdatum:**

29/10/2024

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Ab7 Sante

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

**Zulassungsnummer:**

FR/V/7415162 4/2024

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

29/10/2024

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0666/002

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Italien

Niederlande Polen Portugal Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

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

**Dokumente**

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.