

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 Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP53AC54

Abgaberegulierung:

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

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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

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.