

# REFORDOG 400 mg/2000 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde über 25 kg bis 40 kg

Zugelassen

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

REFORDOG 400 mg/2000 mg spot-on solution for dogs over 25 kg up to 40 kg

REFORDOG 400 mg/2000 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde über 25 kg bis 40 kg

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Hund

### Art der Anwendung:

Auftropfen

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in englisch

2000.00 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 isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich

---

**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:**

4/12/2024

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Ab7 Sante

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

842480

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/12/2024

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0666/004

---

**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

Packungsbeilage

## Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 10/12/2025

Updated on: 8/01/2026

[Herunterladen](#)

## Etikettierung

## Combined File of all Documents

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