

Refordog 100 mg/500 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde über 4 kg bis 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 à 10 kg

Refordog 100 mg/500 mg spot-on oplossing voor honden vanaf 4 kg tot 10 kg

Refordog 100 mg/500 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde über 4 kg bis 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 isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

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:

10/03/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ab7 Sante

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V663997

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/03/2025

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

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

Combined File of all Documents

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