

REFORDOG 400 mg/2000 mg spot-on solution for dogs over 25 kg up to 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 διάλυμα επίχυσης για σκύλους άνω των 25 kg έως 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:

Griechenland

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:

14/04/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ab7 Sante

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

39092/15-04-2025/K-0251104

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/04/2025

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

Dokumente

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.