

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

Autorizado

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Unción dorsal puntual

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

Tiempo de espera por vía de administración:

Unción dorsal puntual:

•

Perros

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP53AC54

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetpharma Animal Health S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

19/11/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ab7 Sante

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

V7006972.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/11/2024

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0666/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Francia Alemania Grecia Hungría Italia Países Bajos Polonia Portugal España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000131537>