

REFORDOG 600 mg/3000 mg spot-on solution for dogs over 40 kg up to 60 kg

No
autorizado

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

REFORDOG 600 mg/3000 mg spot-on solution for dogs over 40 kg up to 60 kg
Refordog 600 mg/3000 mg spot-on oplossing voor honden vanaf 40 kg tot 60 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](#)

600.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta
Disponibile únicamente en [English](#)
3000.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

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

QP53AC54

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Vetpharma Animal Health S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

9/12/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ab7 Sante

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 128951

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/01/2026

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0666/005

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.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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