

# REFORDOG 40 mg/200 mg spot-on solution for dogs over 1.5 kg up to 4 kg

Autorizado

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

REFORDOG 40 mg/200 mg spot-on solution for dogs over 1.5 kg up to 4 kg  
REFORDOG 40 mg/200 mg soluzione spot-on per cani

---

### **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](#)  
40.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 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:**

Italia

---

**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:**

10/01/2025

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Ab7 Sante

---

**Autoridad responsable:**

European Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

105649

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

10/01/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0666/001

---

**Estados miembros afectados:**

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

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

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000131555>