

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 διάλυμα επίχυσης για σκύλους άνω των 1,5 kg έως 4 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](#)

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

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](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

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](#)

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:

14/04/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ab7 Sante

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

39089/15-04-2025/K-0251101

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/04/2025

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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