

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

Autorisé

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Spot-on

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
40.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en [Anglais](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Forme pharmaceutique:

Solution pour spot-on

Temps d'attente par voie d'administration:

Spot-on:

•

Chien

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP53AC54

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetpharma Animal Health S.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/01/2025

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Ab7 Sante

Autorité responsable:

European Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

105649

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/01/2025

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0666/001

États membres concernés:

Autriche Belgique France Allemagne Grèce Hongrie Italie Pays-Bas Pologne
Portugal Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

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