

REFORDOG 250 mg/1250 mg spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg

Autorisé

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Identification du produit

Dénomination du médicament:

REFORDOG 250 mg/1250 mg spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg
REFORDOG 250 mg/1250 mg soluzione spot-on per cani di peso superiore a 10 kg e fino a 25 kg

Substance active:

Disponibile unicamente en [Anglais](#)
Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Spot-on

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponibile unicamente en [Anglais](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en Anglais
1250.00 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/0666/003

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/700000131558>