

Refordog 400 mg/2000 mg solution pour spot-on pour chiens de plus de 25 kg à 40 kg

Autorisé

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Identification du produit

Dénomination du médicament:

REFORDOG 400 mg/2000 mg spot-on solution for dogs over 25 kg up to 40 kg

Refordog 400 mg/2000 mg solution pour spot-on pour chiens de plus de 25 kg à 40 kg

Refordog 400 mg/2000 spot-on oplossing voor honden vanaf 25 kg tot 40 kg

Refordog 400 mg/2000 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde über 25 kg bis 40 kg

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Spot-on

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2000.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Forme pharmaceutique:

Solution pour spot-on

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

QP53AC54

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

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](#)

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:

10/03/2025

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

Ab7 Sante

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V663999

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/03/2025

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0666/004

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

Documents

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.