

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

Viðurkennt

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

REFORDOG 250 mg/1250 mg spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg
Refordog 250 mg/1250 mg spot-on oplossing voor honden vanaf 10 kg tot 25 kg

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til blettunar

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Pípetta

Aðeins fáanlegt í [English](#)

1250.00 milligram(s) / 1.00 Pípetta

Lyfjaform:

Blettunarlausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til blettunar:

-

Hundur

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP53AC54

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Vetpharma Animal Health S.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

9/12/2024

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

AB7 SANTE

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 128949

Dagsetning á breytingu stöðu:

14/02/2025

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0666/003

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ítalía Holland
Pólland Portúgal Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000131559>