

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

Viðurkennt

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til blettunar

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Pípetta

Aðeins fáanlegt í [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Pípetta

Lyfjaform:

Blettunarlausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til blettunar:

•

Hundur

ATC flokkun (dýralyf) (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:

Ítalía

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 fánlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Vetpharma Animal Health S.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

10/01/2025

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ab7 Sante

Ábyrgt yfirvald:

European Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

105649

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/01/2025

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0666/001

Þáttökulönd (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

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