

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

Autorizzato

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

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

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cane

### Via di somministrazione:

Spot-on

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

250.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Disponibile solo in [English](#)

1250.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

**Forma farmaceutica:**

Soluzione per spot-on

---

**Withdrawal period by route of administration:****Spot-on:**

- 

**Cane**

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP53AC54

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Marketing authorisation date:**

14/10/2024

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

AB7 SANTE

---

**Autorità responsabile:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

VM 00000

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

14/10/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0666/003

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Francia Germania Grecia Ungheria Italia Paesi Bassi Polonia  
Portogallo Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000131578>