

Refordog 100 mg/500 mg Spot-on Solution for Dogs over 4 kg up to 10 kg

Autorizzato

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Refordog 100 mg/500 mg Spot-on Solution for Dogs over 4 kg up to 10 kg

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Spot-on

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Disponibile solo in [English](#)
500.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Forma farmaceutica:

Soluzione per spot-on

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

QP53AC54

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [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](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/10/2024

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ab7 Sante

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 32509/3001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/10/2024

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0666/002

Stati membri interessati:

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

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

ie-puar-mr-iev0666002-refordog-100-mg500-mg-spot-on-solution-for-dogs-ov-en.pdf