

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

Autorizzato

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Refordog 40 mg/200 mg solution pour spot-on pour chiens de plus de 1,5 kg à 4 kg

Refordog 40 mg/200 mg spot-on oplossing voor honden vanaf 1,5 kg tot 4 kg

Refordog 40 mg/200 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde über 1,5 kg bis 4 kg

Sotsanza 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](#)

40.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Disponibile solo in [English](#)

200.00 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:

Belgio

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:

10/03/2025

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ab7 Sante

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V663996

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/03/2025

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0666/001

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

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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