

REFORDOG 600 mg/3000 mg spot-on solution for dogs over 40 kg up to 60 kg

Registruotas

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

REFORDOG 600 mg/3000 mg spot-on solution for dogs over 40 kg up to 60 kg

REFORDOG 600 mg/3000 mg spot-on solution for dogs over 40 kg up to 60 kg

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Naudojimo būdas:

Užlašinti

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

600.00 miligramai / 1.00 Pipetė

Pateikiama tik [Anglų](#)

3000.00 miligramai / 1.00 Pipetė

Vaisto forma:

Užlašinamasis tirpalas

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QP53AC54

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Vetpharma Animal Health S.L.

Rinkodaros leidimo data:

20/09/2024

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Ab7 Sante

Atsakinga institucija:

Health Products Regulatory Authority

Registracijos numeris:

VPA10516/025/005

Registracijos statuso pasikeitimo data:

20/09/2024

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Procedūros numeris:

IE/V/0666/005

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

ie-puar-mr-iev0666005-refordog-600-mg3000-mg-spot-on-solution-for-dogs-o-en.pdf