

REFORDOG 400 mg/2000 mg spot-on solution for dogs over 25 kg up to 40 kg

Toegelaten

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

REFORDOG 400 mg/2000 mg spot-on solution for dogs over 25 kg up to 40 kg
REFORDOG 400 MG/2000 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHIENS DE PLUS DE 25
KG A 40 KG

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Toediening als spot-on

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
400.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
2000.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

Farmaceutische vorm:

Spot-on oplossing

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:
QP53AC54

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetpharma Animal Health S.L.

Handelsvergunningsdatum:

29/10/2024

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Ab7 Sante

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/9817875 1/2024

Datum toelatingswijziging:

29/10/2024

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0666/004

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Italië Nederland
Polen Portugal Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.