

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

Toegelaten

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

REFORDOG 250 mg/1250 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde über 10 kg bis 25 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](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1250.00 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:

Duitsland

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:

19/11/2024

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Ab7 Sante

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

V7006973.00.00

Datum toelatingswijziging:

19/11/2024

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0666/003

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

Combined File of all Documents

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.