

# 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 Spot-on Solution for Dogs over 25 kg up to 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](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)

[Norwegian](#)

---

**Verpakkingsomschrijving:**

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:**

14/10/2024

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Ab7 Sante

---

**Verantwoordelijke instantie:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Vergunningsnummer:**

Vm 32509/3003

---

**Datum toelatingswijziging:**

14/10/2024

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

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.