

REFORDOG 100 mg/500 mg spot-on solution for dogs over 4 kg up to 10 kg

Autorisert

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

REFORDOG 100 mg/500 mg spot-on solution for dogs over 4 kg up to 10 kg

REFORDOG 100 mg/500 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde über 4 kg bis 10 kg

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Påflekking

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

100.00 milligram / 1.00 Pipette

Bare tilgjengelig i [English](#)

500.00 milligram / 1.00 Pipette

Legemiddelform:

Påflekkingsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Påflekking:

•

hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP53AC54

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetpharma Animal Health S.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/11/2024

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ab7 Sante

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

V7006972.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

19/11/2024

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0666/002

Gjeldende medlemsstater:

AT BE FR DE EL HU IT NL PL PT ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000131537>