

# REFORDOG 40 mg/200 mg spot-on solution for dogs over 1.5 kg up to 4 kg

Autorisert

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

REFORDOG 40 mg/200 mg spot-on solution for dogs over 1.5 kg up to 4 kg  
REFORDOG 40 mg/200 mg soluzione spot-on per cani

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

### Målarter:

hund

### Administrasjonsvei:

Påflekking

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

40.00 milligram / 1.00 Pipette

Bare tilgjengelig i [English](#)

200.00 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:**

IT

---

**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:**

10/01/2025

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Ab7 Sante

---

**Ansvarlig myndighet:**

European Medicines Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

105649

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

10/01/2025

---

**Referanse medlemsstat:**

Irland

---

**Prosedyrenummer:**

IE/V/0666/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE FR DE EL HU IT NL PL PT ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000131555>