

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

Autorizado

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

REFORDOG 250 mg/1250 mg spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg
REFORDOG 250 mg/1250 mg SOLUCION SPOT-ON PARA PERROS DE MAS DE 10 kg
HASTA 25 kg

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês
Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego
inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco
islandês Norwegian

Via de administração:

Unção punctiforme

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
250.00 miligramas(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em inglês
1250.00 miligramas(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AC54

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

Disponibilidade:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetpharma Animal Health S.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

21/10/2024

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ab7 Sante

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

4360 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

22/10/2024

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0666/003

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica França Alemanha Grécia Hungria Itália Países Baixos
Polónia Portugal Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.