

REFORDOG 600 mg/3000 mg spot-on solution for dogs over 40 kg up to 60 kg

Oprávněný

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Identifikácia lieku

Názov lieku:

REFORDOG 600 mg/3000 mg spot-on solution for dogs over 40 kg up to 60 kg
REFORDOG 600 mg/3000 mg spot-on solution for dogs over 40 kg up to 60 kg

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#)
[English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#)
[Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie na určené miesto

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Dostupné len v [English](#)

3000.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Lieková forma:

Roztok na určené miesto na koži

Anatomickeo-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP53AC54

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Írsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)

[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetpharma Animal Health S.L.

Dátum registrácie lieku:

20/09/2024

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Ab7 Sante

Zodpovedný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Číslo registrácie:

VPA10516/025/005

Dátum zmeny stavu registrácie:

20/09/2024

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0666/005

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Taliansko
Holandsko Poľsko Portugalsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

ie-puar-mr-iev0666005-refordog-600-mg3000-mg-spot-on-solution-for-dogs-o-en.pdf