

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

Auktoriserad

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Product identification

Läkemedlets namn:

REFORDOG 250 mg/1250 mg spot-on solution for dogs over 10 kg up to 25 kg
REFORDOG 250 mg/1250 mg soluzione spot-on per cani di peso superiore a 10 kg e
fino a 25 kg

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Spot-on

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Finns tillgänglig endast på [English](#)
1250.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Läkemedelsform:

Spot-on, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Spot-on:

-

Hund

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP53AC54

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Italien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Vetpharma Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

10/01/2025

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Ab7 Sante

Ansvarig myndighet:

European Medicines Agency

Godkännandenummer:

105649

Datum för ändring av godkännandestatus:

10/01/2025

Referensmedlemsstat:

Irland

Förfarandenummer:

IE/V/0666/003

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Frankrike Tyskland Grekland Ungern Italien Nederländerna Polen Portugal Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000131558>