

# REFORDOG 400 mg/2000 mg spot-on solution for dogs over 25 kg up to 40 kg

Auktoriserad

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

## Product identification

### Läkemedlets namn:

REFORDOG 400 mg/2000 mg spot-on solution for dogs over 25 kg up to 40 kg  
REFORDOG 400 mg/2000 mg soluzione spot-on per cani di peso superiore a 25 kg e  
fino a 40 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](#)  
400.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
2000.00 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/0666/004

---

**Berörda medlemsstater:**

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

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000131554>