

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

Registrováno

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

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

---

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy:

Pes

---

### Cesta podání:

Podání nakapáním na kůži - spot-on

---

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Dostupné pouze v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

---

**Léková forma:**

Roztok pro nakapání na kůži - spot-on

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Podání nakapáním na kůži - spot-on:**

•

**Pes**

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QP53AC54

---

**Právní status výdeje:**

Volně prodejný

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Itálie

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Datum registrace:**

10/01/2025

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Ab7 Sante

---

**Příslušný orgán:**

European Medicines Agency

---

**Registrační číslo:**

105649

---

**Datum změny stavu registrace:**

10/01/2025

---

**Referenční členský stát:**

Irsko

---

**Číslo procedury:**

IE/V/0666/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Francie Německo Řecko Maďarsko Itálie Nizozemsko  
Polsko Portugalsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

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