

# 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 solution pour spot-on pour chiens de plus de 1,5 kg à 4 kg

Refordog 40 mg/200 mg spot-on oplossing voor honden vanaf 1,5 kg tot 4 kg

Refordog 40 mg/200 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde über 1,5 kg bis 4 kg

### 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

---

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

QP53AC54

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

### Stav registrace:

Valid

---

### Registrováno v:

Belgie

---

### 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](#)

---

## 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:**

10/03/2025

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Ab7 Sante

---

**Příslušný orgán:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Registrační číslo:**

BE-V663996

---

**Datum změny stavu registrace:**

10/03/2025

---

**Referenční členský stát:**

Irsko

---

**Číslo procedury:**

IE/V/0666/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Francie Německo Řecko Maďarsko Itálie Nizozemsko  
Polsko Portugalsko Španělsko

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

---

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

## Dokumenty

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.