

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

Odobreno

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

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

REFORDOG 250 mg/1250 mg SOLUCION SPOT-ON PARA PERROS DE MAS DE 10 kg  
HASTA 25 kg

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Nakapavanjem

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)  
250.00 miligram / 1.00 Pipeta

Dostupan samo u [engleski](#)  
1250.00 miligram / 1.00 Pipeta

---

### Farmaceutski oblik:

Otopina za nakapavanje

---

### Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP53AC54

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)  
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

---

### Status odobrenja:

Važeće

---

### Odobreno u:

---

### Dostupan u:

---

### Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

21/10/2024

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Ab7 Sante

---

**Nadležno tijelo:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Broj odobrenja:**

4360 ESP

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

22/10/2024

---

**Referentna država članica:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Broj postupka:**

IE/V/0666/003

---

**Dotična država članica:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [švedski](#) [islandski](#)  
[Norwegian](#)

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.