

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

Autorizado

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

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

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#)  
[inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#)  
[islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Unção punctiforme

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)  
250.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em [inglês](#)  
1250.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

---

### Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AC54

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Espanha

---

### Disponibilidade:

Espanha

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

21/10/2024

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Ab7 Sante

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

4360 ESP

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

22/10/2024

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0666/003

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica França Alemanha Grécia Hungria Itália Países Baixos  
Polónia Portugal Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.