

File downloaded on 2025-12-18

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/700000131581>

# REFORDOG 600 mg/3000 mg spot-on solution for dogs over 40 kg up to 60 kg

Oprávněný

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

REFORDOG 600 mg/3000 mg spot-on solution for dogs over 40 kg up to 60 kg  
REFORDOG (600 mg + 3000 mg)/pipetkę 6 ml Roztwór do nakrapiania

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#)  
[English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#)  
[Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Použitie na určené miesto

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Dostupné len v [English](#)

3000.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

---

### Lieková forma:

Roztok na určené miesto na koži

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP53AC54

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Poľsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)

[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Dátum registrácie lieku:**

18/06/2025

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Ab7 Sante

---

**Zodpovedný orgán:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Číslo registrácie:**

3418

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

18/06/2025

---

**Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0666/005

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Taliansko  
Holandsko Poľsko Portugalsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.