

File downloaded on 2026-01-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000035365>

BOB MARTIN CLEAR SPOT ON 50 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS

Zugelassen

- Fipronil

Produktidentifikation

Arzneimittel:

BOB MARTIN CLEAR SPOT ON 50 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS

Bob Martin Clear Spot on 50 mg spot-on roztok pre mačky

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Darreichungsform:

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QP53AX15

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Pets Choice Healthcare Limited

Zulassungsdatum:

11/06/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Baggerman Farmanet N.V.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/034/MR/13-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/06/2022

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0428/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Zypern Tschechische Republik Deutschland Ungarn Luxemburg
Malta Niederlande Portugal Slowakei

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.