

# BOB MARTIN CLEAR SPOT ON 67MG SPOT-ON SOLUTION FOR SMALL DOGS

Zugelassen

- Fipronil

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

BOB MARTIN CLEAR SPOT ON 67MG SPOT-ON SOLUTION FOR SMALL DOGS

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

**Zieltierarten:**

Hund

---

**Art der Anwendung:**

Anwendung auf der Haut

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
67.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Auftropfen

---

## **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP53AX15

---

### **Abgaberegulung:**

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:**

96/035/MR/13-S

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/06/2022

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0428/002

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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