

Bob Martin Clear Spot on 268 mg Lösung zum Auftropfen für große Hunde

Autorisiert

- Fipronil

Product identification

Name des Arzneimittels:

BOB MARTIN CLEAR SPOT ON 268 MG SPOT-ON SOLUTION FOR LARGE DOGS

Bob Martin Clear Spot on 268 mg Lösung zum Auftropfen für große Hunde

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

268.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

Withdrawal period by route of administration:

Anwendung auf der Haut:

-

Hund

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

QP53AX15

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Pets Choice Healthcare Limited

Marketing authorisation date:

2/07/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Baggerman Farmanet N.V.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401822.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/07/2017

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0428/004

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Zypern Tschechische Republik Deutschland Ungarn Luxemburg
Malta Niederlande Portugal Slowakei

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035396>