

# BOB MARTIN VETCARE SPOT ON FIPRONIL SOLUTION 50 MG FOR CATS

Nicht  
autorisiert

- Fipronil

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

BOB MARTIN VETCARE SPOT ON FIPRONIL SOLUTION 50 MG FOR CATS

---

**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:**

Lösung zum Auftropfen

---

**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 von der Zulassungsbehörde widerrufen

---

**Zugelassen in:**

Spanien

---

**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:**

27/02/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Baggerman Farmanet N.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Zulassungsnummer:**

3527 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

23/06/2022

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0427/001

---

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.