

File downloaded on 2026-07-09

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000035371>

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

Autorizado

- Fipronil

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
67.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QP53AX15

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Hungría

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Pets Choice Healthcare Limited

Fecha de autorización de comercialización:

31/05/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Baggerman Farmanet N.V.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

3368/X/13 NÉBIH ÁTI

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/05/2013

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0428/002

Estados miembros afectados:

Austria Chipre República Checa Alemania Hungría Luxemburgo Malta

Países Bajos Portugal Eslovaquia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet