

File downloaded on 2026-06-18

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000035450>

BOB MARTIN CLEAR FIPRONILO 268 MG SOLUCIÓN SPOT ON PARA PERROS GRANDES

No
autorizado

- Fipronil

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BOB MARTIN CLEAR FIPRONILO 268 MG SOLUCIÓN SPOT ON PARA PERROS GRANDES

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](#)
268.00 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:

Anulado

Autorizado en:

España

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:

27/02/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Baggerman Farmanet N.V.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3530 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/06/2022

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0427/004

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.