

BOB MARTIN VETCARE SPOT ON FIPRONIL 402 MG SOLUTION SPOT-ON FOR EXTRA LARGE DOGS

Autorizado

- Fipronil

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BOB MARTIN VETCARE SPOT ON FIPRONIL 402 MG SOLUTION SPOT-ON FOR EXTRA LARGE DOGS

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

402.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unció n dorsal puntual

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

QP53AX15

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponib le únicamente en [English](#)
Disponib le únicamente en [English](#)
Disponib le únicamente en [English](#)
Disponib le únicamente en [English](#)
Disponib le únicamente en [English](#)
Disponib le únicamente en [English](#)
Disponib le únicamente en [English](#)
Disponib le únicamente en [English](#)
Disponib le únicamente en [English](#)
Disponib le únicamente en [English](#)
Disponib le únicamente en [English](#)
Disponib le únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponib le 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:

18/11/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Baggerman Farmanet N.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 119215

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/04/2022

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0427/005

Estados miembros afectados:

Italia Países Bajos Polonia España

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

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.