

# 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:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Francia

---

**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](#)  
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:**

6/09/2016

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Baggerman Farmanet N.V.

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/4197280 7/2016

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

12/12/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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

Package Leaflet and Labelling

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