

File downloaded on 2026-06-07

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000035416>

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

Autorizado

- Fipronil

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BOB MARTIN CLEAR SPOT ON 402 MG SPOT-ON SOLUTION FOR EXTRA-LARGE 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](#)
402.00 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:

Luxemburgo

Descripción del formato:

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

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:

14/12/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Baggerman Farmanet N.V.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Número de autorización:

96/038/MR/13-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/10/2016

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0428/005

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

Documentos

Combined File of all Documents

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