

# BOB MARTIN CLEAR SPOT ON 50 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS

Autorisé

- Fipronil

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

BOB MARTIN CLEAR SPOT ON 50 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Chat

---

**Voie d'administration:**

Voie cutanée

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour spot-on

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP53AX15

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche

---

**Description des conditionnements:**

Carte de 1 plaquette thermoformée de 2 pipettes de 0,5 mL  
Carte de 1 plaquette thermoformée de 3 pipettes de 0,5 mL  
Carte de 1 plaquette thermoformée de 4 pipettes de 0,5 mL  
Carte de 1 plaquette thermoformée de 5 pipettes de 0,5 mL  
Carte de 1 plaquette thermoformée de 6 pipettes de 0,5 mL  
Boîte de 1 plaquette thermoformée de 1 pipette de 0,5 mL  
Boîte de 1 plaquette thermoformée de 2 pipettes de 0,5 mL  
Boîte de 1 plaquette thermoformée de 3 pipettes de 0,5 mL  
Boîte de 1 plaquette thermoformée de 4 pipettes de 0,5 mL  
Boîte de 1 plaquette thermoformée de 5 pipettes de 0,5 mL  
Boîte de 1 plaquette thermoformée de 6 pipettes de 0,5 mL  
Carte de 1 plaquette thermoformée de 1 pipette de 0,5 mL

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Pets Choice Healthcare Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

19/08/2013

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Baggerman Farmanet N.V.

---

**Autorité responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

835082

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

19/08/2013

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0428/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Chypre Tchéquie Allemagne Hongrie Luxembourg Malte Pays-Bas  
Portugal Slovaquie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.