

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:

Slovaquie

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:

11/06/2013

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

Baggerman Farmanet N.V.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/034/MR/13-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/06/2022

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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