

BOB MARTIN CLEAR SPOT ON 134MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS

Autorisé

- Fipronil

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BOB MARTIN CLEAR SPOT ON 134MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS

Bob Martin Clear Spot on 134 mg solução para unção puntiforme para cães médios

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

134.00 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:
Portugal

Description des conditionnements:
Carte de 1 plaquette thermoformée de 2 pipettes de 1,34 mL
Carte de 1 plaquette thermoformée de 3 pipettes de 1,34 mL
Carte de 1 plaquette thermoformée de 4 pipettes de 1,34 mL
Carte de 1 plaquette thermoformée de 5 pipettes de 1,34 mL
Carte de 1 plaquette thermoformée de 6 pipettes de 1,34 mL
Boîte de 1 plaquette thermoformée de 1 pipette de 1,34 mL
Boîte de 1 plaquette thermoformée de 2 pipettes de 1,34 mL
Boîte de 1 plaquette thermoformée de 3 pipettes de 1,34 mL
Boîte de 1 plaquette thermoformée de 4 pipettes de 1,34 mL
Boîte de 1 plaquette thermoformée de 5 pipettes de 1,34 mL
Boîte de 1 plaquette thermoformée de 6 pipettes de 1,34 mL
Carte de 1 plaquette thermoformée de 1 pipette de 1,34 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:

23/05/2013

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

Baggerman Farmanet N.V.

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

678/03/13DFVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/08/2022

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0428/003

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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.