

BOB MARTIN CLEAR SPOT ON 134 MG SPOT-ON FIPRONIL POUR CHIENS DE TAILLE MOYENNE

Autorisé

- Fipronil

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BOB MARTIN CLEAR SPOT ON 134 MG SPOT-ON FIPRONIL POUR CHIENS DE TAILLE MOYENNE

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

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
134.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Forme pharmaceutique:

Solution pour spot-on

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie cutanée:

-

Chien

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

QP53AX15

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

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:

16/05/2013

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

Baggerman Farmanet N.V.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/8716752 8/2013

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/02/2017

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

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035377>