

Bob Martin Fipronil 268 mg Spot-on Solution for Large Dogs

Autorisé

- Fipronil

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Bob Martin Fipronil 268 mg Spot-on Solution for Large Dogs

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](#)
268.00 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:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Carte de 1 plaquette thermoformée de 2 pipettes de 2,68 mL

Carte de 1 plaquette thermoformée de 3 pipettes de 2,68 mL

Carte de 1 plaquette thermoformée de 4 pipettes de 2,68 mL

Carte de 1 plaquette thermoformée de 5 pipettes de 2,68 mL

Carte de 1 plaquette thermoformée de 6 pipettes de 2,68 mL

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 1 pipette de 2,68 mL

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 2 pipettes de 2,68 mL

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 3 pipettes de 2,68 mL

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 4 pipettes de 2,68 mL

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 5 pipettes de 2,68 mL

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 6 pipettes de 2,68 mL

Carte de 1 plaquette thermoformée de 1 pipette de 2,68 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:

15/12/2011

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

Baggerman Farmanet N.V.

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 61560/3022

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/05/2024

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0428/004

États membres concernés:

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

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet