

BOB MARTIN VETCARE SPOT ON FIPRONIL SOLUTION 50 MG FOR CATS

Non
autorisé

- Fipronil

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BOB MARTIN VETCARE SPOT ON FIPRONIL SOLUTION 50 MG 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:Retiré

Autorisé en:Espagne

Description des conditionnements:

Białe, nieprzezroczyste, różowe lub zielone, półprzezroczyste jednodawkowe pipetki z polipropylenu zawierające roztwór o efektywnej objętości 0,5 ml, zapakowane w przezroczysty blister z PVC powlekany zgrzewaną folią aluminiową, umieszczony w pudełku tekturowym lub karcie blistrowej.

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

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

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:

27/02/2017

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

Baggerman Farmanet N.V.

Autorité responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

3527 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/06/2022

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0427/001

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.