

BOB MARTIN VETCARE SPOT ON FIPRONIL 67 MG SOLUTION SPOT- ON FOR SMALL DOGS

Autorisé

- Fipronil

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BOB MARTIN VETCARE SPOT ON FIPRONIL 67 MG SOLUTION SPOT-ON FOR SMALL 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](#)
67.00 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:

Pologne

Description des conditionnements:

Białe, nieprzezroczyste lub niebieskie albo żółte, półprzezroczyste jednodawkowe pipetki z polipropylenu zawierające roztwór o efektywnej objętości 0,67 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 0,67 mL

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 4 pipettes de 0,67 mL

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 5 pipettes de 0,67 mL

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 6 pipettes de 0,67 mL

Carte de 1 plaquette thermoformée de 1 pipette de 0,67 mL

Carte de 1 plaquette thermoformée de 2 pipettes de 0,67 mL

Carte de 1 plaquette thermoformée de 3 pipettes de 0,67 mL

Carte de 1 plaquette thermoformée de 4 pipettes de 0,67 mL

Carte de 1 plaquette thermoformée de 5 pipettes de 0,67 mL

Carte de 1 plaquette thermoformée de 6 pipettes de 0,67 mL

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 1 pipette de 0,67 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponibile 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:

15/12/2020

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

Baggerman Farmanet N.V.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

3056

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/12/2020

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0427/002

États membres concernés:

Italie Pays-Bas Pologne Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Etiquetage

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Fichier combinant tous les documents

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