

# BOB MARTIN VETCARE SPOT ON FIPRONIL 134 MG SOLUTION SPOT- ON FOR MEDIUM DOGS

Autorisé

- Fipronil

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

BOB MARTIN VETCARE SPOT ON FIPRONIL 134 MG SOLUTION SPOT-ON FOR MEDIUM DOGS

Kruidvat vlooiendruppels 134 mg oplossing voor middelgrote honden

### 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:**

Pays-Bas

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## 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:**

18/11/2016

---

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

Baggerman Farmanet N.V.

---

**Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numéro de l'autorisation:**

REG NL 119213

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

24/03/2022

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0427/003

---

**États membres concernés:**

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

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.