

Bob Martin Clear Spot On Solution 134 mg for Medium Dogs

Autorisé

- Fipronil

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Bob Martin Clear Spot On Solution 134 mg for Medium 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](#)
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:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

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

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

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:

27/05/2011

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

Baggerman Farmanet N.V.

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 61560/3002

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/05/2024

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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