

# BOB MARTIN VETCARE SPOT ON FIPRONIL 402 MG SOLUTION SPOT- ON FOR EXTRA LARGE DOGS

Autorisé

- Fipronil

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

BOB MARTIN VETCARE SPOT ON FIPRONIL 402 MG SOLUTION SPOT-ON FOR EXTRA 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](#)  
402.00 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:**

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 2 pipettes de 4,02 mL

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 3 pipettes de 4,02 mL

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 4 pipettes de 4,02 mL

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 5 pipettes de 4,02 mL

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 6 pipettes de 4,02 mL

Carte de 1 plaquette thermoformée de 1 pipette de 4,02 mL

Carte de 1 plaquette thermoformée de 2 pipettes de 4,02 mL

Carte de 1 plaquette thermoformée de 3 pipettes de 4,02 mL

Carte de 1 plaquette thermoformée de 4 pipettes de 4,02 mL

Carte de 1 plaquette thermoformée de 5 pipettes de 4,02 mL

Carte de 1 plaquette thermoformée de 6 pipettes de 4,02 mL

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 1 pipette de 4,02 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:**

15/12/2020

---

**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:**

3059

---

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

15/12/2020

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0427/005

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Etiquetage

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

## Résumé des caractéristiques du produit

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

## Notice

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

## Fichier combinant tous les documents

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