

BOB MARTIN VETCARE SPOT ON FIPRONIL SOLUTION 402 MG POUR CHIENS DE TRES GRANDE TAILLE

Autorisé

- Fipronil

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BOB MARTIN VETCARE SPOT ON FIPRONIL SOLUTION 402 MG POUR CHIENS DE TRES GRANDE TAILLE

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:

France

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:

6/09/2016

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

Baggerman Farmanet N.V.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/4197280 7/2016

Date de modification du statut de l'autorisation:

12/12/2022

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Fichier combinant tous les documents

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

Notice du conditionnement et étiquetage