

File downloaded on 2026-06-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000035400>

# BOB MARTIN CLEAR SPOT ON 402 MG SPOT-ON FIPRONIL POUR CHIENS DE TRES GRANDE TAILLE

Non  
autorizzato

- Fipronil

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

BOB MARTIN CLEAR SPOT ON 402 MG SPOT-ON FIPRONIL POUR CHIENS DE TRES GRANDE TAILLE

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Cane

### **Via di somministrazione:**

Uso cutaneo

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
402.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione per spot-on

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**  
QP53AX15

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Cipro

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Bob Martin (UK) Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

24/09/2013

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Bob Martin (UK) Limited

---

**Autorità responsabile:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numero di autorizzazione:**

CY00386V

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

20/07/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0428/005/MR

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.