

File downloaded on 2026-04-25

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000035428>

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

Autorizzato

- Fipronil

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **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](#)  
134.00 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 non soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## 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:**

Pets Choice Healthcare Limited

---

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

6/09/2016

---

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

Baggerman Farmanet N.V.

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/1359111 3/2016

---

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

12/12/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0427/003

---

**Stati membri interessati:**

Italia Paesi Bassi Polonia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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

Package Leaflet and Labelling

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