

Kruidvat vlooiendruppels 134 mg oplossing voor middelgrote honden

Geautoriseerd

- Fipronil

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Kruidvat vlooiendruppels 134 mg oplossing voor middelgrote honden

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Cutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

134.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

Farmaceutische vorm:

Spot-on oplossing

Withdrawal period by route of administration:

Cutaan gebruik:

-

Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP53AX15

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Nederland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Pets Choice Healthcare Limited

Marketing authorisation date:

18/11/2016

Productielocaties partijvrijgifte:

Baggerman Farmanet N.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Toelatingsnummer:

REG NL 119213

Wijzigingsdatum status toelating:

24/03/2022

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0427/003

Betrokken lidstaten:

Italië Nederland Polen Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035430>