

File downloaded on 2026-04-18

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000035450>

# BOB MARTIN VETCARE SPOT ON FIPRONIL 268 MG SOLUTION SPOT-ON FOR LARGE DOGS

Niet  
gemachtigd

- Fipronil

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

BOB MARTIN VETCARE SPOT ON FIPRONIL 268 MG SOLUTION SPOT-ON FOR LARGE DOGS

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Hond

**Toedieningsweg:**

Cutaan gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
268.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

**Farmaceutische vorm:**

Spot-on oplossing

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP53AX15

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Revoked

---

**Toegelaten in:**

Spanje

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Pets Choice Healthcare Limited

---

**Handelsvergunningsdatum:**

27/02/2017

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Baggerman Farmanet N.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Vergunningsnummer:**

3530 ESP

---

**Datum toelatingswijziging:**

23/06/2022

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0427/004

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.