

File downloaded on 2026-04-15

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000060064>

# Bob Martin PERMETHRIN DOG, 744mg, Roztok pro nakapání na kůži - spot-on

Dopuszczony

- Permethrin (25:75)

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Bob Martin PERMETHRIN DOG, 744mg, Roztok pro nakapání na kůži - spot-on

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

Przez nakrapianie

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
744.00 milligram(s) / 1.00 Pipetka

**Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do nakrapiania

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QP53AC04

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Pets Choice Healthcare Limited

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

15/04/2004

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Bob Martin (UK) Limited

---

**Organ odpowiedzialny:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numer pozwolenia:**

96/057/04-C

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

27/04/2011

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.