

File downloaded on 2026-05-04

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000064114>

Bob Martin Clear Wormer 500 mg Film Coated Tablets for Dogs.

Niedopuszczony do
obrotu

- Nitroscanate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Bob Martin Clear Wormer 500 mg Film Coated Tablets for Dogs.

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:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Postać farmaceutyczna:

Tabletka drażowana

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP52AX01

Kategoria dostępności:

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

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

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

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Bob Martin (UK) Limited

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

10/07/1995

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Bob Martin (UK) Limited

Organ odpowiedzialny:

HPRA

Numer pozwolenia:

VPA10881/002/001

Data zmiany statusu pozwolenia:

18/01/2023

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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