

Bob Martin Clear Spot On Solution 134 mg for Medium Dogs

Autorizado

- Fipronil

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Bob Martin Clear Spot On Solution 134 mg for Medium Dogs

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
134.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Intervalo de segurança por via de administração:**Uso cutâneo:**

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AX15

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Pets Choice Healthcare Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

27/05/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Baggerman Farmanet N.V.

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 61560/3002

Data da alteração do estado de autorização:

4/05/2024

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0427/003

Estados-Membros envolvidos:

Itália Países Baixos Polónia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet