

# Bob Martin Permetrin kutya spot-on A.U.V.

Autorizado

- Permethrin (25:75)

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Bob Martin Permetrin kutya spot-on A.U.V.

---

**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:**

Unção punctiforme

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
744.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução para unção punctiforme

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP53AC04

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Hungria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [húngaro](#)

Disponível apenas em [húngaro](#)

Disponível apenas em [húngaro](#)

Disponível apenas em [húngaro](#)

Disponível apenas em [húngaro](#)

Disponível apenas em [húngaro](#)

Disponível apenas em [húngaro](#)

Disponível apenas em [húngaro](#)

Disponível apenas em [húngaro](#)

---

## 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](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Pets Choice Healthcare Limited

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

29/04/2004

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Bob Martin (UK) Limited

---

**Autoridade responsável:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

29/04/2004

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)