

Bravecto Plus 250 mg + 12.5 mg - Spot-on solution

Registrováno

- Fluralaner
- Moxidectin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Bravecto Plus 250 mg + 12.5 mg - Spot-on solution

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kočka

Cesta podání:

Podání nakapáním na kůži - spot-on

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

Presentation_strength:250 mg Reference:Hse Comments:micronised or non-micronised Index:0

Dostupné pouze v [English](#)

Presentation_strength:12.5 mg Reference:Ph. Eur. Index:1

Léková forma:

Roztok pro nakapání na kůži - spot-on

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání nakapáním na kůži - spot-on:

-

Kočka

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP54AB52

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko , Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

8/05/2018

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet Productions S.A.

Příslušný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

8/05/2018

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 28/02/2024

[Stažení](#)

ema-puar-v4440-bravecto-plus-vra-0023-g-en.pdf

ema-puar-bravecto-plus-v-4440-par-en.pdf

ema-puar-bravecto-plus-v-4440-var-ii-0003-en.pdf

ema-puar-bravecto-plus-v-4400-var-ii-0006-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000436>