

Bravecto 1000 mg - Spot-on solution

Registrováno

- Fluralaner

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Bravecto 1000 mg - Spot-on solution

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Podání nakapáním na kůži - spot-on

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

Presentation_strength:1000 mg Reference:Hse Comments:micronised or non-micronised Index:0

Léková forma:

Roztok pro nakapání na kůži - spot-on

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

QP53BE02

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Dostupné v:

Belgie , Dánsko , Finsko , Francie , Írsko , Itálie , Litva , Lotyšsko , Lucembursko ,
Maďarsko , Nizozemsko , Norsko , Německo , Polsko , Portugalsko , Rakousko ,
Rumunsko , Slovensko , United Kingdom (Northern Ireland) , Česko , Španelsko ,
Švédsko

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

11/02/2014

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet Ges.m.b.H.

Intervet Productions S.A.

Příslušný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

17/05/2016

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 28/07/2025

[Stažení](#)

ema-puar-v2526-bravecto-vra0059-en.pdf

ema-puar-bravecto-v-2526-var-ii-0051-en.pdf

ema-puar-bravecto-v-2526-var-x-0005-en.pdf

ema-puar-bravecto-v-2526-var-ii-0033-g-en.pdf

ema-puar-bravecto-v-002526-var-ii-0054-g-en.pdf

ema-puar-bravecto-v-002526-ii-0047-wepar-en.pdf

ema-puar-bravecto-v-2526-var-ii-0036-en.pdf

ema-puar-bravecto-v-2526-par-en.pdf