

# Bravecto 150 mg/ml - Powder and solvent for suspension for injection

Registrováno

- Fluralaner

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

Bravecto 150 mg/ml - Powder and solvent for suspension for injection

---

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Cílové druhy:**

Pes

---

**Cesta podání:**

Subkutánní podání

---

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)  
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Dostupné pouze v [Spanish](#) [English](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

---

## **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 , Bulharsko , Chorvatsko , Dánsko , Estonia , Finsko , Francie , Írsko , Itálie , Kypr ,  
Litva , Lotyšsko , Lucembursko , Maďarsko , Nizozemsko , Norsko , Německo , Polsko ,  
Portugalsko , Rakousko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko ,  
United Kingdom (Northern Ireland) , Česko , Řecko , Španelsko , Švédsko

---

### **Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

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.

Vet Pharma Friesoythe GmbH

---

**Příslušný orgán:**

European Commission

---

**Registrační číslo:**

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

---

**Datum změny stavu registrace:**

25/01/2024

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 10/04/2026

[Stažení](#)

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