

# BRAVECTO TriUNO 25 mg + 0.0625 mg + 12.5 mg - Chewable tablet

Zugelassen

- Fluralaner
- Moxidectin
- Pyrantel

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

BRAVECTO TriUNO 25 mg + 0.0625 mg + 12.5 mg - Chewable tablet

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Hund

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch  
25.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch  
0.06 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch  
12.50 milligram(s) / 1.00 Tablette

---

**Darreichungsform:**

Kautablette

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP54AB52

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik ,  
Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn ,  
Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta ,  
Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien ,  
Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

22/11/2024

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet GesmbH

---

**Zuständige Behörde:**

European Commission

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

22/11/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 5/11/2025

[Herunterladen](#)

ema-puar-v6311-bravectotriuno-initial-en.pdf