

Bravecto 112.5 mg - Spot-on solution (dogs)

Autorisiert

- Fluralaner

Product identification

Name des Arzneimittels:

Bravecto 112.5 mg - Spot-on solution (dogs)

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

Auftropfen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

Presentation_strength:112 mg Reference:Hse Comments:micronised or non-micronised Index:0

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

Withdrawal period by route of administration:

Auftropfen:

-

Hund

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QP53BE02

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Authorised 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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Beschreibung der Verpackung:Verfügbar nur in [English](#)Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

11/02/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet Productions S.A.

Intervet Ges.m.b.H.

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/05/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 28/02/2024

Herunterladen

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

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

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

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

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

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

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000003207>