

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

Autorizado

- Fluralaner
- Moxidectin

Product identification

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Unción dorsal puntual

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

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

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

Withdrawal period by route of administration:**Unción dorsal puntual:**

- Gatos
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP54AB52

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

8/05/2018

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Intervet Productions

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este producto.

Fecha del cambio de estado de la autorización:

8/05/2018

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

Documents

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 28/02/2024

[Descargar](#)

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/6000000000436>