

# Bravecto 500 mg - Spot-on solution (dogs)

Autorizado

- Fluralaner

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Bravecto 500 mg - Spot-on solution (dogs)

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Perros

---

**Vía de administración:**

Unción dorsal puntual

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:500 mg Reference:Hse Comments:micronised or non-micronised Index:0

---

**Forma farmacéutica:**

Solución para unción dorsal puntual

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QP53BE02

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

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

---

**Disponible en:**

Alemania , Austria , Bélgica , Dinamarca , Eslovaquia , España , Finlandia , Francia , Hungría , Irlanda , Italia , Letonia , Lituania , Luxemburgo , Noruega , Países Bajos , Polonia , Portugal , República Checa , Rumania; Rumanía , Suecia ,  
United Kingdom (Northern Ireland)

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

11/02/2014

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet Ges.m.b.H.

INTERVET PRODUCTIONS

---

**Autoridad responsable:**

European Commission

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

17/05/2016

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 10/04/2026

[Descargar](#)

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

ema-puar-bravecto-v-2526-var-ii-0036-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-0051-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