

# BRAVECTO CombiUNO 600 mg + 45 mg - Chewable tablet

Autorisé

- Fluralaner
- Milbemycin oxime

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

BRAVECTO CombiUNO 600 mg + 45 mg - Chewable tablet

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chien

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation\_strength:600.0 mg Index:0

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation\_strength:45.0 mg Index:1

**Forme pharmaceutique:**

Comprimé à croquer

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP54AB51

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Médicaments vétérinaires contenant une association de substances actives (article 20 du règlement (UE) 2019/6)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet International B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

30/07/2025

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Autorité responsable:**

European Commission

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

30/07/2025

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 21/08/2025

[Télécharger](#)

ema-puar-v6358-bravectocombiuno-initial-en.pdf