

Bravecto 500 mg - Spot-on solution (dogs)

Autorisé

- Fluralaner

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Bravecto 500 mg - Spot-on solution (dogs)

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Spot-on

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:500 mg Reference:Hse Comments:micronised or non-micronised Index:0

Forme pharmaceutique:

Solution pour spot-on

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

QP53BE02

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)

Disponible en:

Allemagne , Autriche , Belgique , Danemark , Espagne , Finlande , France , Hongrie , Irlande , Italie , Lettonie , Lituanie , Luxembourg , Norvège , Pays-Bas , Pologne , Portugal , Roumanie , Royaume-Uni (Irlande du Nord) , Slovaquie , Suède , Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/02/2014

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

Intervet GesmbH

Intervet Productions S.A.

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:

17/05/2016

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 28/07/2025

[Télécharger](#)

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