

Bravecto Plus 112.5 mg + 5.6 mg - Spot-on solution

Autorisé

- Fluralaner
- Moxidectin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Bravecto Plus 112.5 mg + 5.6 mg - Spot-on solution

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chat

Voie d'administration:

Spot-on

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:112.5 mg Reference:Hse Comments:micronised or non-micronised Index:0

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:5.6 mg Reference:Ph. Eur. Index:1

Forme pharmaceutique:

Solution pour spot-on

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

QP54AB52

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 , Chypre , Croatie , Espagne , France , Grèce , Hongrie , Irlande , Italie , Luxembourg , Pays-Bas , Portugal , Roumanie , Royaume-Uni (Irlande du Nord) , Slovaquie , 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](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/05/2018

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

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:

8/05/2018

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 28/02/2024

[Télécharger](#)

ema-puar-v4440-bravecto-plus-vra-0023-g-en.pdf

ema-puar-bravecto-plus-v-4440-par-en.pdf

ema-puar-bravecto-plus-v-4400-var-ii-0006-en.pdf

ema-puar-bravecto-plus-v-4440-var-ii-0003-en.pdf