

Bravecto 250 mg - Spot-on solution (dogs)

Autorizzato

- Fluralaner

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Bravecto 250 mg - Spot-on solution (dogs)

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Spot-on

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

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

Forma farmaceutica:

Soluzione per spot-on

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP53BE02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile in:

Austria , Belgio , Danimarca , Finlandia , Francia , Germania , Irlanda , Italia , Lettonia , Lituania , Lussemburgo , Norvegia , Paesi Bassi , Polonia , Portogallo , Repubblica Ceca , Romania , Slovacchia , Spagna , Svezia , Ungheria , United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/02/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet GesmbH

Intervet Productions S.A.

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/05/2016

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 6/07/2026

Scaricamento

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-ii-0033-g-en.pdf

ema-puar-bravecto-v-2526-var-x-0005-en.pdf

ema-puar-bravecto-v-002526-ii-0047-wepar-en.pdf

ema-puar-bravecto-v-002526-var-ii-0054-g-en.pdf

ema-puar-bravecto-v-2526-par-en.pdf