

# BRAVECTO TriUNO 200 mg + 0.5 mg + 200 mg - Chewable tablet

Autorizado

- Fluralaner
- Moxidectin
- Pyrantel

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

BRAVECTO TriUNO 200 mg + 0.5 mg + 200 mg - Chewable tablet

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Via oral

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
200.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês  
0.50 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês  
100.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacêutica:**

Comprimido para mastigar

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP54AB52

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia , Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia , Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia , Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia , Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês francês italiano letão lituano Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Intervet International B.V.

**Data de autorização de introdução no mercado:**

22/11/2024

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Intervet Ges.m.b.H.

**Autoridade responsável:**

European Commission

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

**Data da alteração do estado de autorização:**

22/11/2024

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 5/11/2025

[Descarregar](#)

ema-puar-v6311-bravectotriuno-initial-en.pdf