

Bravecto 1000 mg - Spot-on solution

Autorizado

- Fluralaner

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Bravecto 1000 mg - Spot-on solution

Substância ativa:

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:

Unção punctiforme

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Presentation_strength:1000 mg Reference:Hse Comments:micronised or non-micronised Index:0

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53BE02

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)

Disponibilidade:

Alemanha , Bélgica , Dinamarca , Eslováquia , Espanha , Finlândia , França , Hungria , Irlanda , Itália , Letónia , Lituânia , Luxemburgo , Noruega , Países Baixos , Polónia , Portugal , Reino Unido (Irlanda do Norte) , República Checa , Roménia , Suécia , Áustria

Descrição da embalagem:

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](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

11/02/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet Ges.m.b.H.

Intervet Productions S.A.

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

17/05/2016

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 6/07/2026

[Descarregar](#)

ema-puar-v2526-bravecto-vra0059-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-0033-g-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

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