

Bravecto Plus 500 mg + 25 mg - Spot-on solution

Autorizado

- Fluralaner
- Moxidectin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Bravecto Plus 500 mg + 25 mg - Spot-on solution

Substância ativa:

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:

Unção punctiforme

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

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

Disponível apenas em [inglês](#)

Presentation_strength:25 mg Reference:Ph. Eur. Index:1

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

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)

Disponibilidade:

Alemanha , Bélgica , Chipre , Croácia , Eslováquia , Espanha , França , Grécia , Hungria , Irlanda , Itália , Letónia , Lituânia , Luxemburgo , Países Baixos , Polónia , Portugal , Reino Unido (Irlanda do Norte) , República Checa , Roménia , 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](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

8/05/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

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:

8/05/2018

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 28/02/2024

[Descarregar](#)

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

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