

# Bravecto Plus 250 mg + 12.5 mg - Spot-on solution

Godkänd

- Fluralaner
- Moxidectin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Bravecto Plus 250 mg + 12.5 mg - Spot-on solution

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Katt

### Administreringsväg:

Spot-on

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation\_strength:250 mg Reference:Hse Comments:micronised or non-micronised Index:0

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation\_strength:12.5 mg Reference:Ph. Eur. Index:1

---

**Läkemedelsform:**

Spot-on, lösning

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QP54AB52

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

---

**Tillgänglig i:**

Belgien , Cypern , Estland , Frankrike , Grekland , Irland , Italien , Kroatien , Lettland , Litauen , Luxemburg , Nederländerna , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Storbritannien (Nordirland) , Tjeckien , Tyskland , Ungern , Österrike

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet International B.V.

---

**Godkännandedatum:**

8/05/2018

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet Productions S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

European Commission

---

**Godkännandenummer:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

8/05/2018

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 28/02/2024

Ladda ner

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

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

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

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