

File downloaded on 2026-01-12

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000000596>

# Bravecto 250 mg Chewable tablet

Godkänd

- Fluralaner

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

Bravecto 250 mg Chewable tablet

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

**Djurslag:**

Hund

**Administreringsväg:**

Oral användning

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation\_strength:249.61 mg Reference:Hse Comments:micronised Index:0

**Läkemedelsform:**

Tuggtablett

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

QP53BE02

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

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

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 litauiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet International B.V.

---

**Godkännandedatum:**

11/02/2014

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet Ges.m.b.H.

Intervet Productions S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

European Commission

---

**Godkännandenummer:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

11/02/2014

---

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

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 28/07/2025

Ladda ner

ema-puar-v2526-bravecto-vra0059-en.pdf

ema-puar-bravecto-v-2526-var-ii-0036-en.pdf

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

ema-puar-bravecto-v-2526-var-ii-0051-en.pdf

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

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

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

ema-puar-bravecto-v-2526-var-ii-0033-g-en.pdf