

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

Godkänd

- Fluralaner
- Moxidectin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Bravecto Plus 500 mg + 25 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:500 mg Reference:Hse Comments:micronised or non-micronised Index:0

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation_strength:25 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 , Frankrike , Grekland , Irland , Italien , Kroatien , Lettland , Litauen , Luxemburg , Nederländerna , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , 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

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

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-var-ii-0003-en.pdf