

Bravecto 150 mg/ml - Powder and solvent for suspension for injection

Godkänd

- Fluralaner

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Bravecto 150 mg/ml - Powder and solvent for suspension for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Finns tillgänglig endast på [spanska](#) [engelska](#) [litauiska](#) [portugisiska](#) [rumänska](#)

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

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 , 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

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 tillverkningsseter:

Intervet Ges.m.b.H.

INTERVET PRODUCTIONS

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/01/2024

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 6/07/2026

Ladda ner

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