

# BRAVECTO™

PACKAGE LEAFLET FOR:

**EN** Bravecto™ chewable tablets for dogs

**NAME OF THE VETERINARY MEDICINAL PRODUCT**

Bravecto 112.5 mg chewable tablets for very small dogs (2-4.5 kg)  
 Bravecto 250 mg chewable tablets for small dogs (>4.5 - 10 kg)  
 Bravecto 500 mg chewable tablets for medium-sized dogs (>10 - 20 kg)  
 Bravecto 1000 mg chewable tablets for large dogs (>20 - 40 kg)  
 Bravecto 1400 mg chewable tablets for very large dogs (>40 - 56 kg)

Fluralaner

**STATEMENT OF THE ACTIVE SUBSTANCE**  
 Each chewable tablet of Bravecto contains:

Bravecto chewable tablets	Fluralaner (mg)
for very small dogs 2 - 4.5 kg	112.5
for small dogs >4.5 - 10 kg	250
for medium-sized dogs >10 - 20 kg	500
for large dogs >20 - 40 kg	1000
for very large dogs >40 - 56 kg	1400

**INDICATIONS**

For the control of tick and flea infestations on dogs for 12 weeks. This veterinary medicinal product is a systemic insecticide and acaricide with a long duration of action that provides immediate and persistent tick (adult and juvenile *Ixodes ricinus*, *Ixodes hexagonus*, *Ixodes scapularis*, *Ixodes holocyclus*, *Dermacentor reticulatus*, *Dermacentor variabilis* and *Rhipicephalus sanguineus*) and flea (*Ctenocephalides felis* and *Ctenocephalides canis*) killing activity for 12 weeks.

Fleas and ticks must attach to the host and commence feeding in order to be exposed to the active substance. The onset of effect is within 8 hours of attachment for fleas (*C. felis*) and 12 hours of attachment for ticks (*I. ricinus*).

The product effectively controls environmental flea populations in areas to which treated dogs have access.  
 The product can be used as part of a treatment strategy for flea allergy dermatitis.

**CONTRAINDICATIONS**

Do not use in case of hypersensitivity to the active substance or to any of the excipients.

146727 R3

**ADVERSE REACTIONS**

Singular cases (1.6%) of mild and transient gastrointestinal symptoms such as diarrhoea/ vomiting/ inappetence/ drooling related to the route of administration of the product were observed in clinical studies.  
 If you notice any serious effects or other effects not mentioned in this leaflet, please inform your veterinary surgeon.

**TARGET SPECIES**

Dogs

**DOSAGE FOR EACH SPECIES, ROUTE(S) AND METHOD OF ADMINISTRATION**

For oral use.

Bravecto chewable tablets should be administered in accordance with the following table (corresponding to a dose of 25-56 mg fluralaner/kg body weight within one weight band):

Bodyweight (kg) of dog	Number and strength of tablet to be administered				
	Bravecto 112.5 mg	Bravecto 250 mg	Bravecto 500 mg	Bravecto 1000 mg	Bravecto 1400 mg
2 - 4,5	1				
>4,5 - 10		1			
>10 - 20			1		
>20 - 40				1	
>40 - 56					1

For dogs above 56 kg body weight, use a combination of two tablets that most closely matches the body weight.

**ADVICE ON CORRECT ADMINISTRATION**

The chewable tablets should not be broken or divided.  
 Administer Bravecto chewable tablets at or around the time of feeding.

Bravecto is a chewable tablet and is well accepted by most dogs. If the tablet is not taken up voluntarily by the dog it can also be given with food or directly into the mouth. The dog should be observed during administration to confirm that the tablet is swallowed.

**Treatment schedule:**

For optimal control of tick and flea infestation, the veterinary medicinal product should be administered at intervals of 12 weeks. The product may be administered year round.

**WITHDRAWAL PERIOD**

Not applicable

**SPECIAL STORAGE PRECAUTIONS**

Do not store above 30°C.

Keep out of the sight and reach of children.

Do not use after the expiry date stated on the blister. The expiry date refers to the last day of that month.

**SPECIAL WARNINGS**

**Special warnings for each target species:**

The risk of transmission of parasite borne diseases is substantially reduced due to the rapid onset of acaricidal and insecticidal action. Parasites need to start feeding on the host to become exposed to fluralaner; therefore the risk of the transmission of parasite borne diseases cannot be excluded if conditions are unfavourable.

**Special precautions for use in animals**

In the absence of available data, the product should not be used on puppies less than 8 weeks old and /or dogs weighing less than 2 kg. The product should not be administered at intervals shorter than 8 weeks as the safety for shorter intervals has not been tested.

**Special precautions to be taken by the person administering the veterinary medicinal product to animals:**

Keep the product in the original packaging until use, in order to prevent children from getting direct access to the product. Do not eat, drink or smoke while handling the product.

Wash hands thoroughly with soap and water immediately after use of the product.

**Pregnancy, lactation and fertility:**

The product can be used in breeding, pregnant and lactating dogs.

**Interaction with other medicinal products and other forms of interaction:**

None known. Fluralaner is highly bound to plasma proteins and might compete with other highly bound drugs such as non-steroidal anti-inflammatory drugs (NSAIDs) and the cumarin derivative warfarin. Incubation of fluralaner in the presence of carprofen or warfarin in dog plasma at maximum expected plasma concentrations did not reduce the protein binding of fluralaner, carprofen or warfarin. During clinical field testing, no interactions between Bravecto chewable tablets for dogs and routinely used veterinary medicinal products were observed.

**Overdose (symptoms, emergency procedures, antidotes):**

Safety was demonstrated in breeding, pregnant and lactating animals treated with overdoses of up to 3 times the maximum recommended dose. Safety was demonstrated in puppies aged 8-9 weeks and weighing 2.0-3.6 kg treated with overdoses of up to 5 times the maximum recommended on three occasions at shorter intervals than recommended (8-week intervals).

The veterinary medicinal product was well tolerated in Collies with a deficient Multidrug-Resistance-Protein 1 (MDR1 -/-) following single oral administration at 3 times the recommended dose.

**Incompatibilities:**

None known.

**SPECIAL PRECAUTIONS FOR THE DISPOSAL OF UNUSED PRODUCT OR WASTE MATERIALS**

Medicines should not be disposed of via wastewater or household waste.

Ask your veterinary surgeon how to dispose of medicines no longer required. These measures should help to protect the environment.

**OTHER INFORMATION**

Carton box with 1 aluminium foil blister sealed with laminated aluminium foil lid stock containing 1, 2 or 4 chewable tablets.

Not all pack sizes may be marketed.

**For animal treatment only.**

Product of Intervet International B.V., Boxmeer, The Netherlands

# BRAVECTO™

FOLLETO DE EMPAQUE PARA:

**ES** Bravecto™ tabletas masticables para perros

**NOMBRE DEL PRODUCTO MÉDICO VETERINARIO**

Bravecto 112,5 mg tabletas masticables para perros muy pequeños (2-4,5 kg)  
 Bravecto 250 mg tabletas masticables para perros pequeños (>4,5 - 10 kg)  
 Bravecto 500 mg tabletas masticables para perros de tamaño mediano (>10 - 20 kg)  
 Bravecto 1000 mg tabletas masticables para perros grandes (>20 - 40 kg)  
 Bravecto 1400 mg tabletas masticables para perros muy grandes (>40 - 56 kg)

Fluralaner

**DECLARACIÓN DEL PRINCIPIO ACTIVO**

Cada tableta masticable de Bravecto contiene:

Bravecto tabletas masticables	Fluralaner (mg)
para perros muy pequeños 2 - 4,5 kg	112,5
para perros pequeños >4,5 - 10 kg	250
para perros de tamaño mediano >10 - 20 kg	500
para perros de grandes >20 - 40 kg	1000
para perros muy grandes >40 - 56 kg	1400

**INDICACIONES**

Para el control de infestaciones de garrapatas y pulgas en perros durante 12 semanas. Este producto medicinal veterinario es un insecticida y acaricida sistémico con una larga duración de la acción que proporciona una actividad para matar garrapatas (*Ixodes ricinus*, *Ixodes hexagonus*, *Ixodes scapularis*, *Ixodes holocyclus*, *Dermacentor reticulatus*, *Dermacentor variabilis* y *Rhipicephalus sanguineus* adultas y juveniles) y pulgas (*Ctenocephalides felis* y *Ctenocephalides canis*) inmediata y persistente durante 12 semanas.

Las pulgas y garrapatas se deben fijar al huésped y comenzar la alimentación con el fin de estar expuestas al principio activo. El inicio del efecto está dentro de las 8 horas de la fijación de las pulgas (*C. felis*) y 12 horas de la fijación de las garrapatas (*I. ricinus*).

El producto controla de forma efectiva las poblaciones de pulgas ambientales en áreas a las cuales los perros tratados tienen acceso. El producto se puede utilizar como parte de una estrategia de tratamiento para la dermatitis alérgica a la picadura de pulga.

**CONTRAINDICACIONES**

No utilizar en caso de hipersensibilidad al principio activo o a cualquiera de los excipientes.

**REACCIONES ADVERSAS**

Casos únicos (1,6%) de síntomas gastrointestinales leves y transitorios tales como diarrea/ vómito/ inapetencia/ babeo relacionados con la vía de administración del producto se observaron en estudios clínicos. Si usted observa algún efecto serio u otros efectos no mencionados en este folleto, por favor informar a su veterinario cirujano.

**ESPECIES OBJETIVO**

Caninos

**DOSIFICACIÓN PARA CADA ESPECIE, VÍA Y MÉTODO DE ADMINISTRACIÓN**

Para uso oral.

Bravecto tabletas masticables se debe administrar de acuerdo con la siguiente tabla (correspondiente a una dosis de 25-56 mg de fluralaner/kg de peso corporal dentro de una franja de peso):

Peso corporal (kg) del perro	Número y concentración de la tableta a administrarse				
	Bravecto 112,5 mg	Bravecto 250 mg	Bravecto 500 mg	Bravecto 1000 mg	Bravecto 1400 mg
2 - 4,5	1				
>4,5 - 10		1			
>10 - 20			1		
>20 - 40				1	
>40 - 56					1

Para perros con un peso corporal superior a 56 kg, utilizar una combinación de dos tabletas que coincidan lo más posible a su peso corporal.

**RECOMENDACIONES SOBRE LA ADMINISTRACIÓN CORRECTA**

Las tabletas masticables no se deben romper o dividir.

Administrar Bravecto tabletas masticables a la hora o cerca a la hora de comer.

Bravecto es una tableta masticable y es bien aceptada por la mayoría de los perros. Si el perro no acepta la tableta voluntariamente, también se puede administrar con la comida o directamente en la boca. Se debe observar al perro durante la administración para confirmar que la tableta se ingirió.

No utilizar después de la fecha de vencimiento establecida en el blíster. La fecha de vencimiento se refiere al último día de ese mes.

#### ADVERTENCIAS ESPECIALES

Advertencias especiales para cada especie objetivo

El riesgo de transmisión de enfermedades transmitidas por parásitos se reduce substancialmente debido al rápido inicio de la acción acaricida e insecticida. Los parásitos deben iniciar la alimentación en el huésped para estar expuestos al fluralaner; por lo tanto, no se debe excluir el riesgo de la transmisión de las enfermedades transmitidas por parásitos si las condiciones son desfavorables.

Precuciones especiales para uso en animales

En ausencia de datos disponibles, el producto no se debe utilizar en cachorros menores de 8 semanas de edad y/o perros que pesen menos de 2 kg. El producto no se debe administrar en intervalos más cortos a 8 semanas debido a que no se ha estudiado la seguridad para intervalos más cortos.

Precaciones especiales a adoptarse por la persona que administra el producto medicinal veterinario a animales:

Mantener el producto en el empaque original hasta su uso, con el fin de prevenir que los niños tengan acceso directo al producto.

No comer, tomar bebidas o fumar mientras se manipula el producto.

Lavar las manos cuidadosamente con agua y jabón inmediatamente después de utilizar el producto.

Gestación, lactancia y fertilidad:

El producto se puede utilizar en la reproducción, gestación y lactancia de perros.

Interacción con otros productos medicinales y otras formas de interacción:

Ninguna conocida. Fluralaner tiene una alta unión a las proteínas plasmáticas y podría competir con otros medicamentos de alta unión a proteínas tales como los medicamentos antiinflamatorios no esteroideos (AINEs) y la warfarina derivada de la cumarina. La incubación del fluralaner en presencia del carprofeno o warfarina en el plasma del perro en concentraciones plasmáticas máximas esperadas no reduce la unión a proteínas del fluralaner, carprofeno o warfarina.

Durante las pruebas clínicas de campo, no se observaron interacciones entre Bravecto tabletas masticables para perros y los productos medicinales veterinarios utilizados de forma rutinaria.

Sobredosis (síntomas, procedimientos de emergencia, antídotos):

La seguridad se demostró en la reproducción, gestación y lactancia de animales tratados con sobredosis hasta de 3 veces la dosis máxima recomendada.

La seguridad se demostró en cachorros de 8-9 semanas de edad y un peso de 2,0-3,6 kg tratados con sobredosis hasta de 5 veces la dosis máxima recomendada en tres ocasiones en intervalos más cortos a los recomendados (intervalos de 8 semanas).

El producto medicinal veterinario fue bien tolerado en perros Collies con deficiencia de la Proteína 1 de resistencia a múltiples medicamentos 1 (MDR1 -/-) después de una administración oral única de 3 veces la dosis recomendada.

Incompatibilidades:

Ninguna conocida.

#### PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL PRODUCTO NO UTILIZADO O MATERIALES DE DESECHO

Los medicamentos no deben desecharse a través de agua residual o desechos domésticos.

Pregúntale a su veterinario cirujano sobre cómo desechar los medicamentos que ya no se requieren. Estas medidas deben ayudar a proteger el ambiente.

#### OTRA INFORMACIÓN

Caja de cartón con 1 blister de aluminio sellado con hoja fina de aluminio laminado que contiene 1, 2 o 4 tabletas masticables.

No todos los tamaños de empaque se pueden comercializar.

Para tratamiento animal únicamente.

Producto de Intervet International B.V., Boxmeer, Holanda

# BRAVECTO™

#### NOTICE

##### FR Bravecto™ comprimés à croquer pour chiens

##### NOM DU MEDICAMENT VETERINAIRE

Bravecto 112.5 mg comprimés à croquer pour très petits chiens (2-4.5 kg)

Bravecto 250 mg comprimés à croquer pour petits chiens (>4.5 - 10 kg)

Bravecto 500 mg comprimés à croquer pour chiens de taille moyenne (>10 - 20 kg)

Bravecto 1000 mg comprimés à croquer pour grands chiens (>20 - 40 kg)

Bravecto 1400 mg comprimés à croquer pour très grands chiens (>40 - 56 kg)

Fluralaner

##### LISTE DES PRINCIPES ACTIFS ET AUTRES SUBSTANCES

Chaque comprimé à croquer de Bravecto contient :

Bravecto Comprimés à croquer	Fluralaner (mg)
Pour très petits chiens 2 - 4.5 kg	112.5
Pour petits chiens >4.5 - 10 kg	250
Pour chiens de taille moyenne >10 - 20 kg	500
Pour grands chiens >20 - 40 kg	1000
Pour très grands chiens >40 - 56 kg	1400

##### INDICATIONS

Traitement des infestations par les tiques y las pulgas en los perros durante 12 semanas. Este medicamento veterinario es un insecticida y acaricida sistemático con una larga duración de acción que permite una eliminación inmediata y persistente de las pulgas (adultos y juveniles *Ixodes ricinus*, *Ixodes hexagonus*, *Ixodes scapularis*, *Ixodes holocyclus*, *Dermacentor reticulatus*, *Dermacentor variabilis* y *Rhipicephalus sanguineus*) y pulgas (*Ctenocephalides felis* y *Ctenocephalides canis*) durante 12 semanas.

Las pulgas y tiques deben sujetarse al animal y comenzar a alimentarse para ser expuestos a la sustancia activa. El producto comienza a actuar 8 horas después de la infestación de pulgas (*C. felis*) y 12 horas después del ataque de tiques (*I. ricinus*).

El producto permite un control efectivo de las poblaciones de pulgas en el entorno donde los perros tratados han accedido.

El producto puede formar parte de una estrategia terapéutica en el caso de la dermatitis alérgica a las picaduras de pulgas.

##### CONTRE-INDICATIONS

No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a uno de los excipientes.

##### EFFETS INDÉSIRABLES

Los efectos indeseables frecuentemente observados durante los ensayos clínicos (1,6 % de los perros tratados) son efectos gastro-intestinales leves y transitorios tales que diarrea, vómitos, anorexia y ptalismo ligados a la vía de administración del producto han sido observados en los estudios clínicos.

Si vous constatez des effets indésirables graves ou d'autres effets non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre vétérinaire.

##### ESPECE(S) CIBLE(S)

Perros

##### POSOLOGIE, VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION POUR CHAQUE ESPECE(S) CIBLE(S)

Vía oral.

Bravecto Comprimés à croquer debe ser administrado conforme al siguiente cuadro (correspondiente a una dosis de 25-56 mg Fluralaner por kg de peso corporal):

Poids corporel du chien (kg)	Nombre et dosage des comprimés à administrer				
	Bravecto 112.5 mg	Bravecto 250 mg	Bravecto 500 mg	Bravecto 1000 mg	Bravecto 1400 mg
2 - 4.5	1				
>4.5 - 10		1			
>10 - 20			1		
>20 - 40				1	
>40 - 56					1

Para los perros de más de 56 kg, utilizar la asociación de dos comprimidos más cercana al peso corporal.

##### CONSEIL POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Los comprimidos a croquer no deben ser divididos ni aplastados.

Administrar Bravecto comprimido a croquer al momento de las comidas.

Bravecto es un comprimido a croquer bien aceptado por la mayoría de los perros. Si el comprimido no es tomado voluntariamente por el perro, puede igualmente ser administrado con la comida o directamente en la boca. El perro debe ser supervisado durante la administración para asegurarse de que el comprimido sea ingerido.

##### Traitemen:

Para un control óptimo de las infestaciones de pulgas y tiques, el medicamento veterinario debe ser administrado a intervalos de 12 semanas. El producto puede ser administrado todo el año.

##### TEMPS D'ATTENTE

Sin objeto.

#### PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Ne pas conserver au-dessus de 30°C.

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Ne pas utiliser après la date d'expiration figurant sur le blister. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

#### MISES EN GARDE PARTICULIÈRES

Mises en garde particulières à chaque espèce(s) cible(s) :

Le risque de transmission des maladies d'origine parasitaire est réduit grâce à la mise en place rapide de l'action acaricida e insecticida. Les parásitos ont necesitado de comenzar a alimentarse en el animal para ser expuestos al fluralaner, sin embargo el riesgo de transmisión de las malas d'origine parasitaria no puede ser excluido si las condiciones no son favorables.

Précautions particulières d'emploi chez les animaux :

En l'absence de données disponibles, le produit ne doit pas être utilisé sur les chiots de moins de 8 semaines et/ou les chiens pesant moins de 2 kg.

En l'absence de données disponibles, le produit ne doit pas être administré à des intervalles plus courts que 8 semaines.

Précautions particulières d'emploi à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux:

Conserver el producto en su embalaje original hasta su uso, para evitar que los niños tengan acceso directo al producto.

No comer, beber o fumar durante la manipulación del producto.

Se lavar las manos cuidadosamente con agua y jabón inmediatamente después de la utilización del producto.

Utilisation en cas de gravité et de lactation :

Le producto puede ser utilizado por las hembras reproductoras, gestantes y lactantes.

Interactions médicamenteuses :

No conocidas.

El Fluralaner es fuertemente ligado a las proteínas plasmáticas y puede entrar en competencia con otros medicamentos ligados tales como los anti-inflamatorios no esteroides y los derivados coumarinicos (warfarina). La incubación del Fluralaner en presencia de carprofeno o warfarina en el plasma del perro a concentraciones plasmáticas máximas alcanzadas no ha reducido la unión a las proteínas del Fluralaner, carprofeno o warfarina a las proteínas. Durante las estudios clínicos, ninguna interacción entre los comprimidos a croquer de Bravecto y los medicamentos veterinarios utilizados en rutina no ha sido observada.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes) :

L'innocuité a été démontrée chez des animaux reproducteurs, gestants ou allaitants traités avec des doses de plus de trois fois la dose maximale recommandée.

L'innocuité a été démontrée chez des chiots âgés de 8-9 semaines et pesant de 2 à 3,6 Kg traités par des doses jusqu'à 5 fois la dose maximale recommandée à trois reprises durante los intervalos de tiempo más cortos que recomendado (8 semanas de intervalo).

El medicamento veterinario a sido bien tolerado en los Colleys con una deficiencia en multidrug-resistance-protein 1 (MDR1 -/-) durante una administración oral única a tres veces la dosis recomendada.

Incompatibilidades :

No conocidas.

#### PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES A PRENDRE LORS DE L'ELIMINATION DE MEDICAMENTS NON UTILISÉS OU DE DECHETS DERIVES DE L'UTILISATION DE CES MEDICAMENTS

Les médicaments ne doivent pas être jetés dans les eaux usées ou les déchets ménagers.

Demandez conseil à votre vétérinaire si vous souhaitez jeter des médicaments qui ne vous sont plus nécessaires. Ces mesures contribuent à protéger l'environnement.

#### AUTRES(S) INFORMATION(S)

Boîte en carton contenant un blister en aluminium laminé de 1, 2 ou 4 comprimés à croquer.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

#### Usage vétérinaire

Produit d'Intervet International B.V., Boxmeer, Pays-Bas

