

ADMINISTRATION EXCLUSIVEMENT VÉTÉRINAIRE

BRAVECTO®
injectable



UN AN DE PROTECTION*
CONTRE LES PUCES ET LES TIQUES



LE TOUT PREMIER ANTIPARASITAIRE INJECTABLE

avec une administration **exclusivement vétérinaire**
qui protège les chiens contre les puces et les tiques pendant 1 an*
grâce à **une seule injection**.



**Un an* de protection
contre les puces et les
tiques en une seule
injection**



**Exclusivement
sur prescription
et en clinique**



**Le fluralaner, molécule
reconnue depuis 10
ans, présentée
dans une formulation
révolutionnaire****



**MSD Santé Animale
vous accompagne
au quotidien
dans votre activité**

*à partir du 3^{ème} jour après le traitement pour *I. ricinus*, *I. hexagonus* et *D. reticulatus* et à partir du 4^{ème} jour après le traitement pour *R. sanguineus*

** cristaux de fluralaner à dissolution lente

REPRENEZ LE CONTRÔLE AVEC BRAVECTO® INJECTABLE

Une **formulation révolutionnaire** de fluralaner
avec une administration exclusivement vétérinaire.



ÉLIMINE LES PUCES ET LES TIQUES

Protégez les chiens pendant 1 an*
avec 1 seule injection.



INNOCUITÉ DEMONTRÉE

Aucun effet indésirable systémique observé lorsque **BRAVECTO®** injectable a été administré à 5 fois la dose recommandée à 6 reprises avec un intervalle de 4 mois entre chaque prise.¹

Aucune interaction médicamenteuse entre **BRAVECTO®** injectable et les médicaments couramment utilisés n'a été observée.^{2,3}

CONFORT

Une seule administration
pour 1 an* de protection.

PRATICITÉ

BRAVECTO® injectable
est administré en 1 seule
injection à la clinique
quel que soit le moment
de l'année.

OBSERVANCE

L'administration au sein de la
clinique permet au chien d'être
protégé pendant 1 an* sans
suivi supplémentaire par le
propriétaire.



SCANNEZ LE QR CODE POUR VOIR COMMENT RECONSTITUER
BRAVECTO® INJECTABLE AVANT ADMINISTRATION



1 injection pour 1 an* de protection.

*à partir du 3^{ème} jour après le traitement pour *I. ricinus*, *I. hexagonus* et *D. reticulatus*
et à partir du 4^{ème} jour après le traitement pour *R. sanguineus*



NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRIKAIRE: Bravecto 150 mg/mL poudre et solvant pour suspension injectable pour chiens. **COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :** Flacon de poudre : *Substance active* : Fluralaner 2,51 g. Poudre blanche à jaune pâle. Flacon de solvant : *Excipients* : Alcool benzylique : 22,3 mg/mL. Carmellose sodique. Poloxamer 124. Phosphate disodique dihydraté. Acide chlorhydrique concentré. Hydroxyde de sodium. Eau pour préparations injectables. Solution visqueuse claire à opaque. Suspension reconstituée : Chaque mL de suspension reconstituée contient : *Substance active* : Fluralaner 150 mg. *Excipients* : Alcool benzylique 20 mg ; Carmellose sodique ; Poloxamer 124 ; Phosphate disodique dihydraté ; Acide chlorhydrique concentré ; Hydroxyde de sodium ; Eau pour préparations injectables. **ESPÈCES CIBLES :** chiens. **INDICATIONS D'UTILISATION POUR CHAQUE ESPÈCE CIBLE :** Traitement des infestations par les tiques et les puces chez les chiens. Ce médicament vétérinaire est un insecticide et un acaricide systémique qui assure : une activité insecticide immédiate et persistante sur les puces (*Ctenocephalides felis* et *Ctenocephalides canis*) pendant 12 mois, une activité acaricide persistante sur les tiques à partir du 3^{ème} jour et pendant 12 mois après le traitement pour *Ixodes ricinus*, *Ixodes hexagonus* et *Dermacentor reticulatus*, une activité acaricide persistante sur les tiques à partir du 4^{ème} jour et pendant 12 mois après le traitement pour *Rhipicephalus sanguineus*. Les puces et les tiques doivent être présentes sur l'animal et avoir commencé à se nourrir pour être exposées à la substance active. Le médicament vétérinaire peut être utilisé dans le cadre d'un plan de traitement de la dermatite allergique par piqûres de puces (DAPP). Réduction du risque d'infection par *Babesia canis canis* transmis par *Dermacentor reticulatus*, à partir du 3^{ème} jour et jusqu'à 12 mois après le traitement. L'effet est indirect en raison de l'activité du médicament vétérinaire contre le vecteur. Réduction du risque d'infestation par *Dipylidium caninum* transmis par *Ctenocephalides felis* jusqu'à 12 mois. L'effet est indirect en raison de l'activité du médicament vétérinaire contre le vecteur. **CONTRE-INDICATIONS :** Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients. **EFFETS INDÉSIRABLES :** chiens : Fréquent (1 à 10 animaux / 100 animaux traités) : Gonflement au point d'injection¹. Peu fréquent (1 à 10 animaux / 1 000 animaux traités) : Diminution de l'appétit. Fatigue. Muqueuses hyperémiques. Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés) : Tremblement musculaire, Ataxie, Convulsion. ¹Gonflement palpable et/ou visible, non inflammatoire, non douloureux, se résorbant avec le temps. Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament vétérinaire. Les notifications doivent être envoyées, de préférence par l'intermédiaire d'un vétérinaire, soit au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché, soit à l'autorité nationale compétente par l'intermédiaire du système national de notification. Voir la notice pour les coordonnées respectives. **TEMPS D'ATTENTE :** sans objet. **À usage vétérinaire uniquement. Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.** Intervet, 49071 BEAUCOUZE CEDEX, France.

Références bibliographiques : 1. MSD ANIMAL HEALTH. Étude REF-10149. Données issues du dossier d'AMM. 2. (2023). EUROPEAN MEDICINES AGENCY. Bravecto injectable - Résumé des caractéristiques du produit. 3. MSD ANIMAL HEALTH. Étude REF-10148. Données issues du dossier d'AMM.

Copyright © 2023 Merck & Co., Inc., Rahway, NJ, USA et ses filiales. Tous droits réservés. AD-FR-BRV-231100017

