

NexGard Spectra 75 mg + 15 mg - Chewable tablet

Autorisiert

- Afoxolaner
- Milbemycin oxime

Product identification

Name des Arzneimittels:

NexGard Spectra 75 mg + 15 mg - Chewable tablet

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

Presentation_strength:75 mg Reference:In house Index:0

Verfügbar nur in [English](#)

Presentation_strength:15 mg Reference:In house Index:1

Darreichungsform:

Kautablette

**Withdrawal period by route of administration:
zum Einnehmen:**

-

Hund

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP54AB51

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik ,
Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn ,
Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta ,
Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien ,
Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Belgien , Luxemburg

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

15/01/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/12/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 15/03/2024

[Herunterladen](#)

ema-puar-v3842-nexgard-spectra-ws2280-g-vra-0034-g-en.pdf

ema-puar-nexgard-spectra-nex-spe-var-ws1338-en.pdf

ema-puar-nexgard-spectra-nex-spe-var-ws1559-en.pdf

ema-puar-nexgard-spectra-v-3842-par-en.pdf

ema-puar-nexgard-spectra-v-3842-var-ii-0008-en.pdf

ema-puar-nexgard-spectra-v-3842-var-ii-0019-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001732>