

NexGard Combo 3.6 mg + 1.2 mg + 24.9 mg - Spot-on solution

Zugelassen

- Esafoxolaner
- Eprinomectin
- Praziquantel

Produktidentifikation

Arzneimittel:

NexGard Combo 3.6 mg + 1.2 mg + 24.9 mg - Spot-on solution

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze

Art der Anwendung:

Auftropfen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Presentation_strength:3.6 mg Reference:Hse Index:0

Verfügbar nur in [englisch](#)

Presentation_strength:1.2 mg Reference:Hse Index:1

Verfügbar nur in [englisch](#)

Presentation_strength:24.9 mg Reference:Ph.Eur. Index:2

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

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

QP54AA54

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen 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 , Rumaenien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Verfügbar in:

Belgien , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Lettland , Litauen , Luxemburg , Norwegen , Polen , Schweden , Slowakei , Spanien , Tschechische Republik

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Zulassungsdatum:

6/01/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/01/2021

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 4/07/2025

[Herunterladen](#)

ema-puar-v5094-nexgardcombo-vra0012g-en.pdf

ema-puar-v5094-nexgard-combo-vra0007g-en.pdf

ema-puar-nexgard-combo-v-5094-var-ii-0002-g-en.pdf

ema-puar-nexgard-combo-v-5094-par-en.pdf