

# NexGard Spectra 37.5 mg + 7.5 mg - Chewable tablet

Autorizado

- Afoxolaner
- Milbemycin oxime

## Product identification

### Nombre del medicamento:

NexGard Spectra 37.5 mg + 7.5 mg - Chewable tablet

---

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### Especies de destino:

Perros

---

### Vía de administración:

Vía oral

---

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:37.5 mg Reference:In house Index:0

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:7.5 mg Reference:In house Index:1

---

### Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Vía oral:**

- **Perros**
- 

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QP54AB51

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,  
Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

15/01/2015

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridad responsable:**

European Commission

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este producto.

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

15/01/2015

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Published on: 15/03/2024

[Descargar](#)

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-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

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000981>