

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

Autorizado

- Esafoxolaner
- Eprinomectin
- Praziquantel

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Unción dorsal puntual

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:3.6 mg Reference:Hse Index:0

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:1.2 mg Reference:Hse Index:1

Disponible únicamente en [English](#)

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

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP54AA54

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

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 ,

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponible en:

Bélgica , Dinamarca , Eslovaquia , España , Estonia , Finlandia , Francia , Letonia , Lituania , Luxemburgo , Noruega , Polonia , República Checa , Suecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

6/01/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/01/2021

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 4/07/2025

[Descargar](#)

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