

# NexGard Combo 10.8 mg + 3.6 mg + 74.7 mg - Spot-on solution

Heimilað

- Esafoxolaner
- Eprinomectin
- Praziquantel

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

NexGard Combo 10.8 mg + 3.6 mg + 74.7 mg - Spot-on solution

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Köttur

### Leið stjórnslu:

Til blettunar

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation\_strength:10.8 mg Reference:Hse Index:0

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation\_strength:3.6 mg Reference:Hse Index:1

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation\_strength:74.7 mg Reference:Ph.Eur. Index:2

---

**Lyfjaform:**

Blettunarlausn

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QP54AA54

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

---

**Fáanlegt í:**

Austurríki , Belgía , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Lettland , Litáen , Lúxemborg , Noregur , Pólland , Slóvakía , Spánn , Svíþjóð , Tékkland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

6/01/2021

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ábyrgt yfirvald:**

European Commission

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

6/01/2021

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 4/07/2025

[Sækja](#)

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