

# NexGard 28.3 mg - Chewable tablet

Autorizzato

- Afoxolaner

## Product identification

**Denominazione del medicinale:**

NexGard 28.3 mg - Chewable tablet

---

**Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Cane

---

**Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Product details

**Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

Presentation\_strength:28.3 mg Reference:Hse Index:0

---

**Forma farmaceutica:**

Compresa masticabile

---

**Withdrawal period by route of administration:**

Uso orale:

## • Cane

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP53BE01

---

### **Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Authorised in:**

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

### **Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

### **Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

### **Marketing authorisation date:**

11/02/2014

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorità responsabile:**

European Commission

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

11/02/2014

---

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

## Documents

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato su: 20/06/2024

Scaricamento

ema-puar-v2729-nexgard-ws2280-g-vra-0037-g-en.pdf

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

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

ema-puar-nexgard-v-2729-par-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000279>