

NexGard Spectra 75 mg + 15 mg - Chewable tablet

Autorizzato

- Afoxolaner
- Milbemycin oxime

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

NexGard Spectra 75 mg + 15 mg - Chewable tablet

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:75 mg Reference:In house Index:0

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:15 mg Reference:In house Index:1

Forma farmaceutica:

Compresa masticabile

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

QP54AB51

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato 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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile in:

Austria , Belgio , Estonia , Francia , Lettonia , Lituania , Lussemburgo , Polonia , Repubblica Ceca , Slovacchia , Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/01/2015

Siti di fabbricazione 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:

15/12/2022

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 6/02/2026

[Scaricamento](#)

ema-puar-v3842-nexgardspectra-ws-vra0000245082-en.pdf

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-nex-spe-var-ws1559-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