

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

Autorizzato

- Esafoxolaner
- Eprinomectin
- Praziquantel

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Gatto

### **Via di somministrazione:**

Spot-on

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione per spot-on

---

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

QP54AA54

---

**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:**

Belgio , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Lettonia , Lituania , Lussemburgo , Norvegia , Polonia , Repubblica Ceca , Slovacchia , Spagna , Svezia

---

**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 di associazione fissa (Articolo 13b della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

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

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

6/01/2021

---

**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:**

6/01/2021

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 4/07/2025

[Scaricamento](#)

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