

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

Geautoriseerd

- Esafoxolaner
- Eprinomectin
- Praziquantel

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kat

Toedieningsweg:

Toediening als spot-on

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Presentation_strength:3.6 mg Reference:Hse Index:0

Alleen beschikbaar in [English](#)

Presentation_strength:1.2 mg Reference:Hse Index:1

Alleen beschikbaar in [English](#)

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

Farmaceutische vorm:

Spot-on oplossing

Withdrawal period by route of administration:

Toediening als spot-on:

- Kat
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)
:

QP54AA54

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland ,
Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië ,
Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen ,
Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

6/01/2021

Productielocaties partijvrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

European Commission

Toelatingsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Wijzigingsdatum status toelating:

6/01/2021

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

Documents

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 15/03/2024

[Downloaden](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001309>