

NexGard Spectra 18.75 mg + 3.75 mg - Chewable tablet

Autorizado

- Afoxolaner
- Milbemycin oxime

Product identification

Nome do medicamento:

NexGard Spectra 18.75 mg + 3.75 mg - Chewable tablet

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

Presentation_strength:18.75 mg Reference:In house Index:0

Disponível apenas em [English](#)

Presentation_strength:3.75 mg Reference:In house Index:1

Forma farmacêutica:

Comprimido para mastigar

Withdrawal period by route of administration:**Via oral:**

- Dog
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP54AB51

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia ,
Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia ,
Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia ,
Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia ,

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

15/01/2015

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Data de alteração do estado de autorização:

15/01/2015

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

Documents

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 15/03/2024

[Baixar](#)

ema-puar-v3842-nexgard-spectra-ws2280-g-vra-0034-g-en.pdf

ema-puar-nexgard-spectra-v-3842-var-ii-0019-en.pdf

ema-puar-nexgard-spectra-v-3842-var-ii-0008-en.pdf

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

ema-puar-nexgard-spectra-v-3842-par-en.pdf

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001052>