

NexGard Spectra 9.375 mg + 1.875 mg - Chewable tablet

Oprávnený

- Afoxolaner
- Milbemyacin oxime

Product identification

Názov lieku:

NexGard Spectra 9.375 mg + 1.875 mg - Chewable tablet

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

Presentation_strength:9.375 mg Reference:In house Index:0

Dostupné len v [English](#)

Presentation_strength:1.875 mg Reference:In house Index:1

Lieková forma:

Žuvacia tableta

Withdrawal period by route of administration:**Perorálne použitie:**

- Dog
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AB51

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Rakúsko , Belgicko , Bulharsko , Chorvátsko , Cyprus , Česko , Dánsko , Estónsko , Fínsko , Francúzsko , Nemecko , Grécko , Maďarsko , Island , Írsko , Taliansko , Lotyšsko , Lichtenštajnsko , Litva , Luxembursko , Malta , Holandsko , Nórsko , Poľsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španielsko , Švédsko ,
Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

15/01/2015

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zodpovedný orgán:

European Commission

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

15/01/2015

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

Documents

Combined File of all Documents

slovenčina (PDF)

Publikované na: 15/03/2024

[Stiahnuť](#)

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

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

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

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

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001617>