

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

Auktoriserad

- Esafoxolaner
- Eprinomectin
- Praziquantel

## Product identification

### Läkemedlets namn:

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

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

### Djurslag:

Katt

---

### Administreringsväg:

Spot-on

---

## Product details

### Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Presentation\_strength:3.6 mg Reference:Hse Index:0

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Presentation\_strength:1.2 mg Reference:Hse Index:1

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Presentation\_strength:24.9 mg Reference:Ph.Eur. Index:2

---

**Läkemedelsform:**

Spot-on, lösning

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Spot-on:**

- 

**Katt**

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QP54AA54

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

6/01/2021

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ansvarig myndighet:**

European Commission

---

**Godkännandenummer:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

6/01/2021

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 20/11/2024

[Ladda ner](#)

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>