

# Credelio Plus 112.5 mg + 4.22 mg - Chewable tablet

Registrováno

- Lotilaner
- Milbemyacin oxime

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Credelio Plus 112.5 mg + 4.22 mg - Chewable tablet

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Pes

### Cesta podání:

Perorální podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

Presentation\_strength:112.5 mg Reference:In house Index:0

Dostupné pouze v [English](#)

Presentation\_strength:4.22 mg Reference:Ph. Eur. Index:1

**Léková forma:**

Žvýkácí tableta

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QP54AB51

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)  
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Írsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)  
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko ,  
Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Dostupné v:**

Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Estonia , Francie , Itálie , Kypr , Lotyšsko ,  
Lucembursko , Maďarsko , Nizozemsko , Německo , Polsko , Portugalsko , Rakousko ,  
Rumunsko , Slovinsko , United Kingdom (Northern Ireland) , Česko , Řecko , Španelsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

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

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Elanco GmbH

---

**Datum registrace:**

14/04/2021

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Elanco France S.A.S.

---

**Příslušný orgán:**

European Commission

---

**Registrační číslo:**

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

---

**Datum změny stavu registrace:**

14/04/2021

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 5/02/2024

Updated on: 4/02/2026

[Stažení](#)

ema-puar-credelio-plus-v-5325-var-vra-0005-en.pdf

ema-puar-credelio-plus-v-5325-par-en.pdf