

# Credelio 48 mg - Chewable tablet (cats)

Autorisiert

- Lotilaner

## Product identification

**Name des Arzneimittels:**

Credelio 48 mg - Chewable tablet (cats)

---

**Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in English

---

**Zieltierart(en):**

Katze

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Product details

**Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in English

Presentation\_strength:48 mg Reference:Hse Index:0

---

**Darreichungsform:**

Kautablette

---

**Withdrawal period by route of administration:**

zum Einnehmen:

•

## Katze

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP53BE04

---

### **Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Authorised in:**

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Available in:**

Belgien , Bulgarien , Deutschland , Dänemark , Finnland , Frankreich , Griechenland , Irland , Italien , Kroatien , Luxemburg , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Schweden , Slowakei , Slowenien , Spanien , Tschechische Republik , Ungarn , United Kingdom (Northern Ireland) , Zypern , Österreich

---

### **Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Elanco GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

25/04/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Elanco France S.A.S

---

**Zuständige Behörde:**

European Commission

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

9/07/2018

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 13/09/2024

[Herunterladen](#)

ema-puar-credelio-v-4247-var-ii-0019-en.pdf

ema-puar-credelio-v-4247-var-x-0001-en.pdf

ema-puar-credelio-v-004247-par-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000243>