

Credelio 112 mg - Chewable tablet (dogs)

Zugelassen

- Lotilaner

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Credelio 112 mg - Chewable tablet (dogs)

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Presentation_strength:112.5 mg Reference:Hse Index:0

Darreichungsform:

Kautablette

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

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen 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 estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Verfügbar in:

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

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Elanco GmbH

Zulassungsdatum:

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:

25/04/2017

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 4/02/2026

Herunterladen

ema-puar-v4247-credelio-vra0000261365-en.pdf

ema-puar-v4247-credelio-initial-en.pdf

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

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