

# Credelio 12 mg - Chewable tablet (cats)

Zugelassen

- Lotilaner

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Credelio 12 mg - Chewable tablet (cats)

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

**Zieltierarten:**

Katze

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

Presentation\_strength:12 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 , Rumaenien , 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 , Irland , Italien , Kroatien , Lettland , Litauen , Luxemburg , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumaenien , Schweden , Slowakei , Slowenien , Spanien , Tschechische Republik , Ungarn , United Kingdom (Northern Ireland) , 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:**

9/07/2018

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 4/02/2026

[Herunterladen](#)

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