

Credelio 900 mg - Chewable tablet (dogs)

Authorised

- Lotilaner

Product identification

Nombre del medicamento:

Credelio 900 mg - Chewable tablet (dogs)

Principio activo:

Disponible únicamente en English

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

Presentation_strength:900 mg Reference:Hse Index:0

Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

Withdrawal period by route of administration:

Oral use:

• Perros

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP53BE04

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en čeština eesti English français italiano latviešu portugûs slovenščina svenska norsk

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Alemania , Austria , Bulgaria , Bélgica , Chipre , Croacia , Dinamarca , Eslovaquia , Eslovenia , España , Estonia , Finlandia , Francia , Grecia , Hungría , Irlanda , Islandia , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Noruega , Países Bajos , Polonia , Portugal , República Checa , Rumania; Rumanía , Suecia , United Kingdom (Northern Ireland)

Available in:

Alemania , Austria , Bulgaria , Bélgica , Chipre , Croacia , Dinamarca , Eslovaquia , Eslovenia , España , Finlandia , Francia , Grecia , Hungría , Italia , Luxemburgo , Noruega , Países Bajos , Polonia , Portugal , República Checa , Rumania; Rumanía , Suecia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en English
Disponible únicamente en English
Disponible únicamente en English
Disponible únicamente en English

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en English français italiano latviešu svenska íslenzkan norsk

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en English italiano latviešu norsk

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

25/04/2017 - 25/07/2016

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Elanco France S.A.S

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este producto.

Fecha del cambio de estado de la autorización:

25/04/2017

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

Documents

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 22/02/2024

Descargar

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/600000004022>