

# Credelio Plus 900 mg + 33.75 mg - Chewable tablet

Volitatud

- Lotilaner
- Milbemycin oxime

## Ravimi identifitseerimine

### Ravimi nimetus:

Credelio Plus 900 mg + 33.75 mg - Chewable tablet

### Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

### Loomaliigid:

koer

### Manustamisviis:

Suukaudne

## Ravimiandmed

### Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Presentation\_strength:900 mg Reference:In house Index:0

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Presentation\_strength:33.75 mg Reference:Ph. Eur. Index:1

**Ravimvorm:**

Närimistablett

---

**Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:**

QP54AB51

---

**Ravimi kuuluvus:**

Retseptiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloa staatus:**

Valid

---

**Müügiluba riikides:**

Austria , Belgia , Bulgaaria , Horvaatia , Küpros , Tšehhi , Taani , Eesti , Soome , Prantsusmaa , Saksamaa , Kreeka , Ungari , Island , Iirimaa , Itaalia , Läti , Liechtenstein , Leedu , Luksemburg , Malta , Holland , Norra , Poola , Portugal , Rumeenia , Slovakkia , Sloveenia , Hispaania , Rootsi , Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

---

**Saadaval:**

Austria , Belgia , Bulgaaria , Eesti , Hispaania , Holland , Horvaatia , Itaalia , Kreeka , Küpros , Läti , Poola , Portugal , Prantsusmaa , Rumeenia , Saksamaa , Slovakkia , Sloveenia , Suurbritannia (Põhja-Iirimaa) , Tšehhi , Ungari

---

**Pakendi kirjeldus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

---

## Lisateave

**Loa liik:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Müügiloa hoidja:**

Elanco GmbH

---

**Müügiloa kuupäev:**

14/04/2021

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Elanco France S.A.S.

---

**Vastutav asutus:**

European Commission

---

**Müügiloa number:**

See teave selle ravimi kohta puudub.

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

14/04/2021

---

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

## Dokumendid

Combined File of all Documents

eesti (PDF)

Avaldatud: 4/02/2026

[Lae alla](#)

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

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