

Credelio 48 mg - Chewable tablet (cats)

Autorizzato

- Lotilaner

Product identification

Denominazione del medicinale:

Credelio 48 mg - Chewable tablet (cats)

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:48 mg Reference:Hse Index:0

Forma farmaceutica:

Compressa masticabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:

•

Gatto

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP53BE04

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,
Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Cipro , Croazia , Danimarca , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Irlanda , Italia , Lussemburgo , Norvegia , Paesi Bassi , Polonia , Portogallo , Repubblica Ceca , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia , Ungheria ,
United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

25/04/2017

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Elanco France S.A.S.

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/07/2018

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato su: 13/09/2024

[Scaricamento](#)

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>