

# Credelio 225 mg - Chewable tablet (dogs)

Geautoriseerd

- Lotilaner

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

Credelio 225 mg - Chewable tablet (dogs)

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Hond

---

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Presentation\_strength:225 mg Reference:Hse Index:0

---

**Farmaceutische vorm:**

Kauwtablet

---

**Withdrawal period by route of administration:**

Oraal gebruik:

•

## Hond

---

### Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP53BE04

---

### Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Status toelating:

Valid

---

### Authorised in:

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland , Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië , Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen , Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Available in:

België , Bulgarije , Cyprus , Denemarken , Duitsland , Finland , Frankrijk , Griekenland , Hongarije , Italië , Kroatië , Luxemburg , Nederland , Noorwegen , Oostenrijk , Polen , Portugal , Roemenië , Slovenië , Slowakije , Spanje , Tsjechië , Zweden

---

### Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

### Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Elanco GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

25/04/2017

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Elanco France S.A.S.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

European Commission

---

**Toelatingsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

25/04/2017

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 13/09/2024

[Downloaden](#)

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

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

ema-puar-credelio-v-004247-par-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000071>