

# Credelio Plus 225 mg + 8.44 mg - Chewable tablet

Autorizado

- Lotilaner
- Milbemycin oxime

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Credelio Plus 225 mg + 8.44 mg - Chewable tablet

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Presentation\_strength:225 mg Reference:In house Index:0

Disponível apenas em [inglês](#)

Presentation\_strength:8.44 mg Reference:Ph. Eur. Index:1

---

**Forma farmacêutica:**

Comprimido para mastigar

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP54AB51

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia , Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia , Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia , Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia , Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

**Disponibilidade:**

Alemanha , Bulgária , Bélgica , Chipre , Croácia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Estónia , França , Grécia , Hungria , Itália , Letónia , Países Baixos , Polónia , Portugal , Reino Unido (Irlanda do Norte) , República Checa , Roménia , Áustria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Elanco GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

14/04/2021

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Elanco France S.A.S.

---

**Autoridade responsável:**

European Commission

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

14/04/2021

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 9/01/2024

Updated on: 18/03/2025

[Descarregar](#)

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

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