

# Credelio Plus 900 mg + 33.75 mg - Chewable tablet

Godkänd

- Lotilaner
- Milbemycin oxime

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Credelio Plus 900 mg + 33.75 mg - Chewable tablet

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Hund

### Administreringsväg:

Oral användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

**Läkemedelsform:**

Tuggtablett

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QP54AB51

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

---

**Tillgänglig i:**

Belgien , Bulgarien , Cypern , Estland , Frankrike , Grekland , Italien , Kroatien , Lettland , Litauen , Nederländerna , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Storbritannien (Nordirland) , Tjeckien , Ungern

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Elanco GmbH

---

**Godkännandedatum:**

14/04/2021

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

Elanco France S.A.S.

---

**Ansvarig myndighet:**

European Commission

---

**Godkännandenummer:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

14/04/2021

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 4/02/2026

Ladda ner

ema-puar-v5325-credelioplus-vra0000261365-en.pdf

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

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