

Credelio Plus 225 mg + 8.44 mg - Chewable tablet

Godkänd

- Lotilaner
- Milbemycin oxime

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Credelio Plus 225 mg + 8.44 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:225 mg Reference:In house Index:0

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation_strength:8.44 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 , 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 tillverkningssatser:

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 9/01/2024

Updated on: 4/02/2026

Ladda ner

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

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