

Apoquel 16 mg - Film-coated tablet

Autorizovaný

- Oclacitinib maleate

Product identification

Název léčivého přípravku:

Apoquel 16 mg - Film-coated tablet

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

21.50 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Potahovaná tableta

Withdrawal period by route of administration:

Perorální podání:

• **Pes**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QD11AH90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Irsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko ,
Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,
K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

12/09/2013 - 14/05/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Pfizer Italia S.r.l.

Zoetis Belgium

Odpovědný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

12/09/2013

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

Documents

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Publikováno dne: 28/02/2024

Stážení

ema-puar-apoquel-v-2688-par-en.pdf

ema-puar-apoquel-v-2688-var-x-0019-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004128>