

# Prolevare 16 mg - Film-coated tablet

Autorizovaný

- Oclacitinib maleate

## Product identification

**Název léčivého přípravku:**

Prolevare 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:**

K dispozici pouze v [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

### **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](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Držitel rozhodnutí o registraci:**

Zoetis Belgium SA

---

**Marketing authorisation date:**

24/04/2023

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Zoetis Belgium

Pfizer Italia S.r.l.

---

**Odpovědný orgán:**

European Commission

---

**Registrační číslo:**

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

---

**Datum změny stavu registrace:**

24/04/2023

---

**Informed consent reference:**

600000004126

600000004127

600000004128

600000035463

600000035464

600000035462

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Publikováno dne: 3/05/2023

Stažení

ema-puar-v6117-prolevare-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983841>