

File downloaded on 2026-07-10

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

# Apoquel 16 mg - Film-coated tablet

Zugelassen

- Oclacitinib maleate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Apoquel 16 mg - Film-coated tablet

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Hund

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
21.50 milligram(s) / 1.00 Tablette

---

**Darreichungsform:**

Filmtablette

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QD11AH90

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumaenien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Verfügbar in:**

Belgien , Bulgarien , Deutschland , Dänemark , Estland , Finnland , Irland , Island , Italien , Kroatien , Lettland , Litauen , Luxemburg , Niederlande , Polen , Rumaenien , Schweden , Slowakei , Spanien , Tschechische Republik , Ungarn , United Kingdom (Northern Ireland) , Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Belgium

---

**Zulassungsdatum:**

12/09/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Pfizer Italia S.r.l.

Zoetis Belgium

---

**Zuständige Behörde:**

European Commission

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

13/12/2021

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 28/04/2026

[Herunterladen](#)

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

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