

# Apoquel 3.6 mg - Film-coated tablet

Autorizado

- Oclacitinib maleate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Apoquel 3.6 mg - Film-coated tablet

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Perros

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
4.84 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido recubierto con película

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

•

## Perros

---

### **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QD11AH90

---

### **Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Disponible en:**

Bulgaria , Bélgica , Croacia , Dinamarca , Eslovaquia , España , Estonia , Finlandia , Hungría , Irlanda , Italia , Letonia , Lituania , Luxemburgo , Países Bajos , Polonia , República Checa , Rumania; Rumanía , Suecia , United Kingdom (Northern Ireland)

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Belgium

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

12/09/2013

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Pfizer Italia S.r.l.

Zoetis Belgium

---

**Autoridad responsable:**

European Commission

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

13/12/2021

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Published on: 17/03/2025

[Descargar](#)

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

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004126>