

# Prolevare 16 mg - Film-coated tablet

Autorisé

- Oclacitinib maleate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Prolevare 16 mg - Film-coated tablet

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Chien

---

**Voie d'administration:**

Voie orale

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
21.50 milligram(s) / 1.00 Comprimé

---

**Forme pharmaceutique:**

Comprimé pelliculé

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QD11AH90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Demande fondée sur un consentement éclairé (article 21 du règlement (UE) 2019/6)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Zoetis Belgium

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

24/04/2023

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Pfizer Italia S.r.l.

Zoetis Belgium

---

**Autorité responsable:**

European Commission

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

24/04/2023

---

**Informed consent reference:**

600000004126

600000004127

600000004128

600000035463

600000035464

600000035462

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 28/07/2025

Télécharger

ema-puar-v6117-prolevare-en.pdf