

Apoquel 5.4 mg - Chewable tablet

Viðurkennt

- Oclacitinib maleate

Product identification

Heiti lyfs:

Apoquel 5.4 mg - Chewable tablet

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

7.26 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tuggutafla

Withdrawal period by route of administration:

Til inntöku:

- Hundur

ATC flokkun (dýrallyf):

QD11AH90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

12/09/2013 - 14/05/2013

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Pfizer Italia S.r.l.

Zoetis Belgium

Ábyrgt yfirvald:

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Dagsetning leyfisbreytingar:

13/12/2021

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

Documents

Combined File of all Documents

Íslenzkan (PDF)

Birt á: 28/02/2024

[Download](#)

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/600000035464>