

Prolevare 16 mg - Film-coated tablet

Viðurkennt

- Oclacitinib maleate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Prolevare 16 mg - Film-coated tablet

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [English](#)
21.50 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Filmhúðuð tafla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

•

Hundur

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QD11AH90

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

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)

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium SA

Dagsetning markaðsleyfis:

24/04/2023

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Belgium SA

Pfizer Italia S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

24/04/2023

Informed consent reference:

600000004126

600000004127

600000004128

600000035463

600000035464

600000035462

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenzkan (PDF)

Birt á: 3/05/2023

Sækja

ema-puar-v6117-prolevare-en.pdf

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