

# Apoquel 5.4 mg - Film-coated tablet

Autorizado

- Oclacitinib maleate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Apoquel 5.4 mg - Film-coated tablet

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)  
7.26 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

### Forma farmacêutica:

Comprimido revestido por película

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QD11AH90

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia ,  
Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia ,  
Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia ,  
Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia ,  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

**Disponibilidade:**

Alemanha , Bulgária , Bélgica , Croácia , Dinamarca , Eslováquia , Espanha , Estónia ,  
Finlândia , Hungria , Irlanda , Itália , Letónia , Lituânia , Luxemburgo , Países Baixos ,  
Polónia , Reino Unido (Irlanda do Norte) , República Checa , Roménia , Suécia , Áustria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Zoetis Belgium

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

12/09/2013

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Pfizer Italia S.r.l.

Zoetis Belgium

---

**Autoridade responsável:**

European Commission

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

13/12/2021

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 28/04/2026

[Descarregar](#)

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

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