

Prolevare 16 mg - Film-coated tablet

Oprávněný

- Oclacitinib maleate

Product identification

Názov lieku:

Prolevare 16 mg - Film-coated tablet

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

21.50 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Filmom obalená tableta

Withdrawal period by route of administration:**Perorálne použitie:**

-

Dog

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):QD11AH90

Právny stav dodávky:Dostupné len v [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:Valid

Authorised in:

Rakúsko , Belgicko , Bulharsko , Chorvátsko , Cyprus , Česko , Dánsko , Estónsko , Fínsko , Francúzsko , Nemecko , Grécko , Maďarsko , Island , Írsko , Taliansko , Lotyšsko , Lichtenštajnsko , Litva , Luxembursko , Malta , Holandsko , Nórsko , Poľsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španielsko , Švédsko ,

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis balenia:Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:Zoetis Belgium SA

Marketing authorisation date:

24/04/2023

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Pfizer Italia S.r.l.

Zoetis Belgium

Zodpovedný orgán:

European Commission

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

24/04/2023

Informed consent reference:

600000004126

600000004127

600000004128

600000035463

600000035464

600000035462

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

Documents

Combined File of all Documents

slovenčina (PDF)

Publikované na: 3/05/2023

Stiahnuť

ema-puar-v6117-prolevare-en.pdf

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