

# Apoquel 3.6 mg - Chewable tablet

Godkänd

- Oclacitinib maleate

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

Apoquel 3.6 mg - Chewable tablet

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

**Djurslag:**

Hund

**Administreringsväg:**

Oral användning

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
4.84 milligram(s) / 1.00 Tablett

**Läkemedelsform:**

Tuggtablett

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QD11AH90

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

---

**Tillgänglig i:**

Belgien , Bulgarien , Cypern , Danmark , Estland , Finland , Grekland , Irland , Italien , Kroatien , Lettland , Litauen , Luxemburg , Nederländerna , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Spanien , Storbritannien (Nordirland) , Sverige , Tjeckien , Ungern , Österrike

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Zoetis Belgium

---

**Godkännandedatum:**

12/09/2013

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Pfizer Italia S.r.l.

Zoetis Belgium

---

**Ansvarig myndighet:**

European Commission

---

**Godkännandenummer:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

13/12/2021

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 28/04/2026

Ladda ner

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

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