

# Apocillin 660 mg tabletter, filmdrasjerte

Ikke  
autoriseret

- Phenoxymethylpenicillin potassium

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Apocillin 660 mg tabletter, filmdrasjerte

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Hund

Får

---

**Administrationsvej:**

Oral anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

660.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

---

**Lægemiddelform:**

Filmovertrukket tablet

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Oral anvendelse:**

- 

**Får**

- All relevant tissues. 28 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01CE02

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Udløbet

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Actavis Group PTC ehf.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

15/01/1970

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Sandoz GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

5511

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

23/03/2023

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.