

# Apocillin 660 mg tabletter, filmdrasjerte

Μη  
εγκεκριμένο

- Phenoxymethylpenicillin potassium

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Apocillin 660 mg tabletter, filmdrasjerte

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Σκύλος

Πρόβατο

### Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

660.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Από στόματος χρήση:**

•

**Πρόβατο**

- All relevant tissues. 28 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01CE02

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έχει λήξει

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Actavis Group PTC ehf.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

15/01/1970

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Sandoz GmbH

---

**Αρμόδια αρχή:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Αριθμός έγκρισης:**

5511

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

23/03/2023

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.