

Apocillin 660 mg tabletter, filmdrasjerte

Ei
myönnetty

- Phenoxymethylpenicillin potassium

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Apocillin 660 mg tabletter, filmdrasjerte

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Koira

Lamma

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
660.00 milligram(s) / 1.00 Tabletti

Lääkemuoto:

Tabletti, kalvopäällysteinen

Varoaika antoreiteittäin:**Suun kautta:**

-

Lammas

- All relevant tissues. 28 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01CE02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Expired

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Norwegian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Actavis Group PTC ehf.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

15/01/1970

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Sandoz GmbH

Vastaava viranomainen:

Norwegian Medical Products Agency

Myyntilupanumero:

5511

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

23/03/2023

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.