

Apocillin 660 mg tableter, filmdrasjerte

Nije
odobreno

- Phenoxymethylpenicillin potassium

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Apocillin 660 mg tableter, filmdrasjerte

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

660.00 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Filmom obložena tableta

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

•

Sheep

- All relevant tissues. 28 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01CE02

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Isteklo

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [Norwegian](#)

Dostupan samo u [Norwegian](#)

Dostupan samo u [Norwegian](#)

Dostupan samo u [Norwegian](#)

Dostupan samo u [Norwegian](#)

Dostupan samo u [Norwegian](#)

Dostupan samo u [Norwegian](#)

Dostupan samo u [Norwegian](#)

Dostupan samo u [Norwegian](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Actavis Group PTC ehf.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

15/01/1970

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Sandoz GmbH

Nadležno tijelo:

Norwegian Medical Products Agency

Broj odobrenja:

5511

Datum promjene statusa odobrenja:

23/03/2023

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.