

Apocillin 660 mg tabletter, filmdrasjerte

Ekki
heimilað

- Phenoxymethylpenicillin potassium

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Apocillin 660 mg tabletter, filmdrasjerte

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur
Sauðkind

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
660.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Filmuhúðuð tafla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til inntöku:**

-

Sauðkind

- All relevant tissues. 28 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CE02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Útrunnið

Heimilað í:

Noregur

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Norwegian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Actavis Group PTC ehf.

Dagsetning markaðsleyfis:

15/01/1970

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Sandoz GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Norwegian Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

5511

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/03/2023

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.