

# Apocillin 660 mg tabletter, filmdrasjerte

Ekki  
heimilað

- Phenoxymethylpenicillin potassium

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Apocillin 660 mg tabletter, filmdrasjerte

### Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Hundur  
Sauðkind

### Leið stjórnslu:

Til inntöku

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt 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 dýrallyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://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.