

File downloaded on 2026-06-26

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040386>

# Apocillin 660 mg tableter, filmdrasjerte

Niedopuszczony do  
obrotu

- Phenoxymethylpenicillin potassium

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Apocillin 660 mg tableter, filmdrasjerte

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

Podanie doustne

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

660.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

---

**Postać farmaceutyczna:**

Tabletka powlekana

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie doustne:**

•

**Sheep**

- All relevant tissues. 28 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QJ01CE02

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Expired

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w Norwegian

Dostępne wyłącznie w Norwegian

Dostępne wyłącznie w Norwegian

Dostępne wyłącznie w Norwegian

Dostępne wyłącznie w Norwegian

Dostępne wyłącznie w Norwegian

Dostępne wyłącznie w Norwegian

Dostępne wyłącznie w Norwegian

Dostępne wyłącznie w Norwegian

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnień:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Actavis Group PTC ehf.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

15/01/1970

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Sandoz GmbH

---

**Organ odpowiedzialny:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numer pozwolenia:**

5511

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

23/03/2023

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.