

Apocillin 660 mg tableter, filmdrasjerte

Não
autorizado

- Phenoxyethylpenicillin potassium

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Apocillin 660 mg tableter, filmdrasjerte

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

660.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido revestido por película

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

•

Sheep

- All relevant tissues. 28 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CE02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Caducado

Autorizado em:

Noruega

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Norwegian

Disponível apenas em Norwegian

Disponível apenas em Norwegian

Disponível apenas em Norwegian

Disponível apenas em Norwegian

Disponível apenas em Norwegian

Disponível apenas em Norwegian

Disponível apenas em Norwegian

Disponível apenas em Norwegian

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Actavis Group PTC ehf.

Data de autorização de introdução no mercado:

15/01/1970

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Sandoz GmbH

Autoridade responsável:

Norwegian Medical Products Agency

Número da autorização:

5511

Data da alteração do estado de autorização:

23/03/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.