

Apocillin 660 mg tabletter, filmdrasjerte

Ni
odobreno

- Phenoxymethylpenicillin potassium

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Apocillin 660 mg tabletter, filmdrasjerte

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

660.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Farmacevtska oblika:

Filmsko obložena tableta

Karenca glede na pot uporabe:

Peroralna uporaba:

-

Sheep

- All relevant tissues. 28 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01CE02

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Expired

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Norwegian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Actavis Group PTC ehf.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

15/01/1970

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Sandoz GmbH

Pristojni organ:

Norwegian Medical Products Agency

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

5511

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

23/03/2023

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.