

# Phenoxypen WSP

Разрешен

- Phenoxymethylpenicillin potassium

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Phenoxypen WSP

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

пиле

**Начин на приложение:**

Прилагане във вода за пиене

Перорално приложение

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

325.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Фармацевтична форма:**

Прах за перорален разтвор

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Прилагане във вода за пиене:**

- 

**пиле**

- Meat and offal. 2 day

- Eggs. 0 day

**Перорално приложение:**

- 

**пиле**

- Meat and offal. 2 day

- Eggs. no withdrawal period  
zero days

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**QJ01CE02

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**Austria

---

**Описание на опаковката:**Налично само в АнглийскиНалично само в АнглийскиНалично само в АнглийскиНалично само в АнглийскиНалично само в АнглийскиНалично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Dopharma Research B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

11/01/2007

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Dopharma B.V.

---

**Отговорен орган:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

8-00684

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

11/01/2007

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

NL/V/0121/001

---

**Засегната държава членка:**



Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)  
[Исландски](#) [Norwegian](#)

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.