

Phenoxyphen WSP

Zugelassen

- Phenoxymethylpenicillin potassium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Phenoxyphen WSP

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser
zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
325.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser:

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Eier. 0 Tag

zum Einnehmen:

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Eier. no withdrawal period
zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CE02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Verfügbar in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Dopharma Research B.V.

Zulassungsdatum:

15/03/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma B.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 10333

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/01/2022

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0121/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Tschechische Republik Dänemark Frankreich
Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Litauen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.