

Phenoxyphen WSP

Autorisiert

- Phenoxymethylpenicillin potassium

Product identification

Name des Arzneimittels:

Phenoxyphen WSP

PHENOXYPEN WSP pulbere pentru solutie orala pentru pui de gaina

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Huhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

325.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:

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

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Rumaenien

Available in:

Rumaenien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

4/12/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma B.V.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

120022

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/06/2020

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037421>