

# AVIPEN 325 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA PORCINO Y POLLOS

Autorizado

- Phenoxymethylpenicillin potassium

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

AVIPEN 325 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA PORCINO Y POLLOS

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Pollos

### **Vía de administración:**

Administración en agua de bebida  
Vía oral

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
325.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

**Forma farmacéutica:**

Polvo para solución oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Administración en agua de bebida:**

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 2 Día
- Eggs. 0 Día

**Vía oral:**

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 2 Día
  - Eggs. no withdrawal period  
zero days
- 

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01CE02

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Disponible en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Dopharma Research B.V.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

26/04/2007

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Dopharma B.V.

---

### **Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

### **Número de autorización:**

1739 ESP

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

4/03/2010

---

### **Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

### **Número de procedimiento:**

NL/V/0121/001

---

### **Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria República Checa Dinamarca Francia Alemania

Grecia Hungría Irlanda Italia Lituania Polonia Portugal Rumania; Rumanía  
Eslovaquia España

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

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado