

Phenocillin 800 mg/g powder for use in drinking water for chickens

Autorizado

- Phenoxymethylpenicillin potassium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Phenocillin 800 mg/g powder for use in drinking water for chickens

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
887.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Pollos

- Eggs. 0 Día
- Meat and offal. 2 Día

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:

Lituania

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](#)
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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Eurovet Animal Health B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

15/12/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/15/2328/001-005

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/06/2026

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0345/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Croacia República Checa Dinamarca Francia Alemania
Grecia Hungría Italia Lituania Países Bajos Polonia Portugal Eslovaquia
Eslovenia 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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.