

# Phenoxyphen WSP

Autorisé

- Phenoxymethylpenicillin potassium

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Phenoxyphen WSP

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Espèces cibles:**

Poulet

---

**Voie d'administration:**

Administration dans l'eau de boisson

Voie orale

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

325.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Poudre pour solution buvable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Administration dans l'eau de boisson:**

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 2 day
- Œufs. 0 day

**Voie orale:**

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 2 day
- Œufs. no withdrawal period  
zero days

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01CE02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Danemark

---

**Disponible en:**

Danemark

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Dopharma Research B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

9/01/2007

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Dopharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

39520

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

9/01/2007

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0121/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Tchéquie Danemark France Allemagne Grèce  
Hongrie Irlande Italie Lituanie Pologne Portugal Roumanie Slovaquie  
Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.