

# Phenoxyphen WSP

Odobreno

- Phenoxyethylpenicillin potassium

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Phenoxyphen WSP

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

U vodi za piće  
Kroz usta

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)  
325.00 miligram / 1.00 gram

### Farmaceutski oblik:

Prašak za oralnu otopinu

**Karencija prema putu aplikacije:****U vodi za piće:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 2 day

- Eggs. 0 day

**Kroz usta:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 2 day

- Eggs. 0 day

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**QJ01CE02

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Dostupan u:**Czechia

---

**Opis paketa:**Dostupan samo u [engleski](#)Dostupan samo u [engleski](#)Dostupan samo u [engleski](#)Dostupan samo u [engleski](#)Dostupan samo u [engleski](#)Dostupan samo u [engleski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Dopharma Research B.V.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

25/01/2007

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Dopharma B.V.

---

**Nadležno tijelo:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Broj odobrenja:**

96/005/07-C

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

25/01/2007

---

**Referentna država članica:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Broj postupka:**

NL/V/0121/001

---

**Dotična država članica:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)



## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.