

Phenoxyphen WSP

Odobreno

- Phenoxymethylpenicillin 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](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:Denmark

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:

9/01/2007

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Dopharma B.V.

Nadležno tijelo:

Danish Medicines Agency

Broj odobrenja:

39520

Datum promjene statusa odobrenja:

9/01/2007

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.