

# Phenoxyphen WSP

Odobreno

- Phenoxymethylpenicillin potassium

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Phenoxyphen WSP

PHENOXYPEN WSP pulbere pentru solutie orala pentru pui de gaina

### 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. no withdrawal period  
zero days

---

**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 litvanski nizozemski portugalski rumunjski slovački švedski islandski Norwegian

---

**Dostupan u:**

Romania

---

**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:**

4/12/2007

---

### **Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Dopharma B.V.

---

### **Nadležno tijelo:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Broj odobrenja:**

120022

---

### **Datum promjene statusa odobrenja:**

8/06/2020

---

### **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](#)

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.