

File downloaded on 2026-05-03

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000037436>

Phenoxyphen WSP

Heimilað

- Phenoxyphen WSP

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Phenoxyphen WSP

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

325.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Mixtúrduft, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 2 dagar
- Eggs. 0 dagar

Til inntöku:

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 2 dagar
- Eggs. no withdrawal period
zero days

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CE02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Fáanlegt í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Dopharma Research B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

15/03/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dopharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 10333

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/01/2022

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0121/001

Þáttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Tékkland Danmörk Frakkland Þýskaland Grikkland
Ungverjaland Írland Ítalía Litáen Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Spánn
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.