

File downloaded on 2026-05-02

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000037440>

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:Danmörk

Fáanlegt í:Danmörk

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:

9/01/2007

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dopharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

39520

Dagsetning á breytingu stöðu:

9/01/2007

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0121/001

Þátttökulönd (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

Samantekt á eiginleikum lyfs

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