

FENOXIPEN V 100 mg/g premezcla medicamentosa

Autorisert

- Phenoxymethylpenicillin potassium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

FENOXIPEN V 100 mg/g premezcla medicamentosa

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Bruk i fôr

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
100.00 gram / 1000.00 gram

Legemiddelform:

Premiks til medisinert fôr

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i fôr:

-

gris

- Slakt. no withdrawal period

1 día (24 horas) desde la finalización del tratamiento

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CE02

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Spanish

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

P H Iberica S.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

31/07/2000

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

1337 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

31/07/2000

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055025>