

# Phenoxyphen WSP

Dopuszczony

- Phenoxyphen WSP

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Phenoxyphen WSP

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

Podanie doustne

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
325.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Postać farmaceutyczna:

Proszek do sporządzania roztworu doustnego

**Okres karencji w zależności od drogi podania:****Podanie w wodzie do picia:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 2 day

- Eggs. 0 day

**Podanie doustne:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 2 day

- Eggs. no withdrawal period  
zero days

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QJ01CE02

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Dostępne w:**

Spain

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski litewski Norwegian

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Dopharma Research B.V.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

26/04/2007

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Dopharma B.V.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numer pozwolenia:**

1739 ESP

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

4/03/2010

---

**Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Numer procedury:**

NL/V/0121/001

---

**Zainteresowane państwa członkowskie:**



Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.