

# Phenoxyphen WSP

Autorizado

- Phenoxyethylpenicillin potassium

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Phenoxyphen WSP

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Administração na água de bebida  
Via oral

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
325.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pó para solução oral

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Administração na água de bebida:**

•

**Chicken**

- Meat and offal. 2 dia

- Eggs. 0 dia

**Via oral:**

•

**Chicken**

- Meat and offal. 2 dia

- Eggs. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01CE02

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

República Checa

---

**Disponibilidade:**

República Checa

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Dopharma Research B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

25/01/2007

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Dopharma B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número da autorização:**

96/005/07-C

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

25/01/2007

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0121/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária República Checa Dinamarca França Alemanha  
Grécia Hungria Irlanda Itália Lituânia Polónia Portugal Roménia Eslováquia  
Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.