

# Phenoxypen WSP, 325 mg/g powder for use in drinking water for pigs and chickens

Autorizado

- Phenoxymethylpenicillin potassium

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Phenoxypen WSP, 325 mg/g powder for use in drinking water for pigs and chickens

### 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](#)

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

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

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

---

### Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Administração na água de bebida:

- 

#### Chicken

- Meat and offal. 2 dia
- Eggs. 0 dia

- 

#### Pig

- Meat and offal. 4 dia
- 

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

QJ01CE02

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Dinamarca

---

### Disponibilidade:

Dinamarca

---

### 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:**

9/01/2007

---

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

Dopharma B.V.

---

### **Autoridade responsável:**

Danish Medicines Agency

---

### **Número da autorização:**

39520

---

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

9/01/2007

---

### **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.

Combined File of all Documents

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