

Phenocillin 800 mg/g powder for use in drinking water for chickens

Autorizado

- Phenoxymethylpenicillin potassium

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Phenocillin 800 mg/g powder for use in drinking water for 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](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

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

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Chicken

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CE02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

Disponibilidade:

França

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
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](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Eurovet Animal Health B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

7/12/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/8887446 7/2015

Data da alteração do estado de autorização:

23/04/2021

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0345/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Croácia República Checa Dinamarca França Alemanha
Grécia Hungria Itália Lituânia Países Baixos Polónia Portugal Eslováquia
Eslovénia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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.