

Phenoxyphen WSP

Autorizat

- Phenoxymethylpenicillin potassium

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Phenoxyphen WSP

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

325.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

-

Găină

- Carne și organe. 2 zi
- Ouă. 0 zi

Administrare orală:

-

Găină

- Carne și organe. 2 zi
- Ouă. no withdrawal period
zero days

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CE02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Austria

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dopharma Research B.V.

Data autorizației de comercializare:

11/01/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Dopharma B.V.

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

8-00684

Data modificării statusului autorizației:

11/01/2007

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

NL/V/0121/001

State membre interesate:

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.