

# 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](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Spain

---

**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](#) [Suedeză](#) [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:**

26/04/2007

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Dopharma B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numărul autorizației:**

1739 ESP

---

**Data modificării statusului autorizației:**

4/03/2010

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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.