

Gallifen 200 mg/ml suspension for use in drinking water for chickens and pheasants

Разрешен

- Fenbendazole

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Gallifen 200 mg/ml suspension for use in drinking water for chickens and pheasants

Gallifen 200 mg/ml εναΐώρημα για χορήγηση με πόσιμο νερό για ορνίθια και φασιανούς

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

пиле

фазан

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Суспензия за прилагане във вода за пиене

Withdrawal period by route of administration:**Прилагане във вода за пиене:****• пиле**

- Eggs. 0 day
- Meat and offal. 8 day * when used at 3 mg fenbendazole / kg bw / day
- Meat and offal. 6 day

• фазан

- Eggs. 0 day
- Meat and offal. 6 day

Do not release pheasants for hunting for at least 6 days after the end of medication.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP52AC13

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

26/02/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Biovet J.S.C.

Отговорен орган:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Номер на лиценза:

CY00663V

Дата на промяна в статуса на лиценза:

26/02/2019

Референтна държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Номер на процедурата:

IE/V/0579/001

Засегната държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052078>