

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, 200mg/ml, Suspenze pro podání v pitné vodě

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:

Тази информация не е налична за този продукт.

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [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:

29/05/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Biovet J.S.C.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Номер на лиценза:

96/031/19-C

Дата на промяна в статуса на лиценза:

29/05/2019

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](#) [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 [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.

Листовка

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

Данни върху опаковката

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/600000052097>