

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

Registrováno

- Fenbendazole

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře

Bažant

Cesta podání:

Podání v pitné vodě

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Suspenze pro podání v pitné vodě

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání v pitné vodě:

•

Kuře

- Vejce. 0 day

- Maso. 8 day * when used at 3 mg fenbendazole / kg bw / day

- Maso. 6 day

•

Bažant

- Vejce. 0 day

- Maso. 6 day

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

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP52AC13

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Bulharsko

Dostupné v:

Bulharsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

HuVepharma

Datum registrace:

24/01/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Biovet AD

Příslušný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Registrační číslo:

0022-2867

Datum změny stavu registrace:

24/01/2019

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0579/001

Dotčený členský stát:

Rakousko [Belgie](#) [Bulharsko](#) [Chorvatsko](#) [Kypr](#) [Česko](#) [Dánsko](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Francie](#) [Německo](#) [Řecko](#) [Maďarsko](#) [Itálie](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#) [Lucembursko](#)

Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko
Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.