

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
Gallifen 200 mg/ml szuszpenzió ivóvízbe keveréshez házityúkok és fácánok számára
A.U.V.

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:

Maďarsko

Dostupné v:

Maďarsko

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:

11/04/2018

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Biovet AD

Příslušný orgán:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registrační číslo:

3954/X/18/NÉBIH ÁTI

Datum změny stavu registrace:

11/04/2018

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.