

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

Autorizovaný

- Fenbendazole

Product identification

Název léčivého přípravku:

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

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Kuře

Bažant

Způsob podání:

Podání v pitné vodě

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Suspenze pro podání v pitné vodě

Withdrawal period by route of administration:**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-chemický veterinární kód (ATCvet):

QP52AC13

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Lucembursko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

29/03/2018

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Biovet J.S.C.

Odpovědný orgán:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Registrační číslo:

V 220/18/03/2106

Datum změny stavu registrace:

29/03/2018

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo postupu:

IE/V/0579/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

K dispozici 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

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052107>