

Gallifen 40 mg/g premix for medicated feeding stuff for chickens and pheasants

Zugelassen

- Fenbendazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Gallifen 40 mg/g premix for medicated feeding stuff for chickens and pheasants

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn
Fasan

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Futter:**

•

Huhn

- Eier. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 8 Tag

•

Fasan

- Eier. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 8 Tag

Do not release pheasants for hunting for at least 8 days after the end of medication

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP52AC13

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

HuVepharma

Zulassungsdatum:

5/01/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

3838/X/17 NÉBIH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/01/2017

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0555/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Frankreich Ungarn Italien Niederlande Polen Portugal
Rumaenien Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.