

# 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

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Niederlande

---

**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:**

19/01/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Biovet AD

---

**Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

**Zulassungsnummer:**

REG NL 118477

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/01/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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