

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

Autorisiert

- Fenbendazole

Product identification

Name des Arzneimittels:

Gallifen 200 mg/ml suspension for use in drinking water for chickens and pheasants
Gallifen 200 mg/ml suspension til anvendelse i drikkevand

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Huhn
Fasan

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Eingeben über das Trinkwasser

**Withdrawal period by route of administration:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

• **Huhn**

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

* when used at 3 mg fenbendazole / kg bw / day

- Fleisch und Innereien. 6 day

• **Fasan**

- Eier. 0 day
- Fleisch und Innereien. 6 day

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QP52AC13

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Dänemark

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

15/06/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet J.S.C.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

58688

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/06/2018

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0579/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Italien
Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Polen Portugal Rumänien
Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052081>