

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

Zugelassen

- Fenbendazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn
Fasan

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

Suspension zum Eingeben über das Trinkwasser

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

-

Huhn

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

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

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

-

Fasan

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

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

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

QP52AC13

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Verfügbar in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

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:

14/03/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet AD

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

1182/01/18DFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/01/2024

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 Rumaenien
Slowakei Slowenien 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.

Kombinierte Datei aller Dokumente

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