

# 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

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Polen

---

**Verfügbar in:**

Polen

---

**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:**

24/10/2018

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Biovet AD

---

### **Zuständige Behörde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Zulassungsnummer:**

2822

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

24/10/2018

---

### **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 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](http://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.

Etikettierung

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

Packungsbeilage

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