

# Gallifen 200 mg/ml εναιώρημα για χορήγηση με πόσιμο νερό για ορνίθια και φασιανούς

Εγκεκριμένο

- Fenbendazole

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

Gallifen 200 mg/ml suspension for use in drinking water for chickens and pheasants  
Gallifen 200 mg/ml εναιώρημα για χορήγηση με πόσιμο νερό για ορνίθια και  
φασιανούς

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Κοτόπουλο  
Φασιανός

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Εναιώρημα για χορήγηση με πόσιμο νερό

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

•

**Κοτόπουλο**

- Αυγά. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 8 Ημέρα \* when used at 3 mg fenbendazole / kg bw / day

- Meat and offal. 6 Ημέρα

•

**Φασιανός**

- Αυγά. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 6 Ημέρα

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

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QP52AC13

---

**Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Κύπρος

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

### Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

HuVepharma

---

### Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

25/02/2019

---

### Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Biovet AD

---

### Αρμόδια αρχή:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

### Αριθμός έγκρισης:

CY00663V

---

### Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

25/02/2019

---

### Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### Αριθμός διαδικασίας:

IE/V/0579/001

---

### Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:



Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά  
Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά  
Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά  
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά  
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά  
Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Σουηδικά  
Ισλανδικά Norwegian

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Combined File of all Documents