

Gallifen 40 mg/g premix for medicated feeding stuff for chickens and pheasants

Autorizado

- Fenbendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Gallifen 40 mg/g premix for medicated feeding stuff for chickens and pheasants

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Faisanes

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
40.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en el alimento:

•

Pollos

- Eggs. 0 Día
- Meat and offal. 8 Día

•

Faisanes

- Eggs. 0 Día
- Meat and offal. 8 Día

Do not release pheasants for hunting for at least 8 days after the end of medication

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP52AC13

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

HuVepharma

Fecha de autorización de comercialización:

19/01/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet AD

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 118477

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/01/2022

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0555/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Francia Hungría Italia Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.