

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

Autorizado

- Fenbendazole

## Product identification

### Nombre del medicamento:

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

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Pollos  
Faisanes

### Vía de administración:

Administración en agua de bebida

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Suspensión para administración en agua de bebida

---

**Withdrawal period by route of administration:****Administración en agua de bebida:****• Pollos**

- Eggs. 0 Día
- Meat and offal. 8 Día \* when used at 3 mg fenbendazole / kg bw / day
- Meat and offal. 6 Día

**• Faisanes**

- Eggs. 0 Día
- Meat and offal. 6 Día

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

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QP52AC13

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Chipre

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

HuVepharma

---

**Marketing authorisation date:**

26/02/2019

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Biovet J.S.C.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

---

**Número de autorización:**

CY00663V

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

26/02/2019

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0579/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Francia Alemania Grecia Hungría Italia Letonia Lituania Luxemburgo  
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia  
España

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052078>