

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

Autorizado

- Fenbendazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Faisanes

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

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

Tiempo de espera por vía de administración:

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 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:

Eslovenia

Disponible en:

Eslovenia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

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:

3/04/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet AD

Autoridad responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número de autorización:

DC/V/0616/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/04/2018

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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