

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

Volitatud

- Fenbendazole

## Ravimi identifitseerimine

**Ravimi nimetus:**

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

---

**Toimeaine:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

---

**Loomaliigid:**

kana  
faasan

---

**Manustamisviis:**

Joogivees

---

## Ravimiandmed

**Toimeaine ja tugevus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Ravimvorm:**

Suspensioon joogivees manustamiseks

---

**Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**

**Joogivees:**

•

**kana**

- munad. 0 day
- liha ja söödavad koed. 8 day

\* when used at 3 mg fenbendazole / kg bw / day

- liha ja söödavad koed. 6 day

•

**faasan**

- munad. 0 day
- liha ja söödavad koed. 6 day

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

---

**Veterinaarravimite anatomsilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:**

QP52AC13

---

**Ravimi kuuluvus:**

Retseptiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloa staatus:**

Valid

---

**Müügiluba riikides:**

lirimaa

---

**Saadaval:**

lirimaa

---

**Pakendi kirjeldus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

---

## Lisateave

### **Loa liik:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Müügiloa hoidja:**

HuVepharma

---

### **Müügiloa kuupäev:**

29/03/2018

---

### **Partii vabastamise tootmiskohad:**

Biovet AD

---

### **Vastutav asutus:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Müügiloa number:**

VPA10782/030/001

---

### **Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

29/03/2018

---

### **Viiteliikmesriik:**

Iirimaa

---

### **Müügiloamenetluse number:**

IE/V/0579/001

---

### **Asjaomased liikmesriigid:**

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Eesti Prantsusmaa  
Saksamaa Kreeka Ungari Itaalia Läti Leedu Luksemburg Holland Poola

Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania

Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

---

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

## Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.