

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

Volitatud

- Fenbendazole

Product identification

Ravimi nimetus:

Gallifen 200 mg/ml suspension for use in drinking water for chickens and pheasants
Gallifen 200 mg/ml Suspension zum Eingeben über das Trinkwasser für Hühner und Fasane

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

kana
faasan

Manustamisviis:

Joogivees

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Suspensioon joogivees manustamiseks

Withdrawal period by route of administration:**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 anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QP52AC13

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Austria

Available in:

Austria

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

13/04/2018

Partii vabastamise tootmiskohad:

Biovet J.S.C.

Vastutav asutus:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Authorisation number:

838256

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

13/04/2018

Viiteliikmesriik:

Iirimaa

Müügiloomenetluse 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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Pakendi infoleht

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

Pakendi märgistus

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052072>