

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:

Hispaania

Saadaval:

Hispaania

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:

2/04/2018

Partii vabastamise tootmiskohad:

Biovet AD

Vastutav asutus:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Müügiloa number:

3638 ESP

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

25/12/2021

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

Dokumendid

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.