

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 suspensie pentru utilizare în apa de băut pentru pui de găină și fazani

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:

Rumeenia

Available in:

Rumeenia

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:

26/03/2018

Partii vabastamise tootmiskohad:

Biovet J.S.C.

Vastutav asutus:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Authorisation number:

230063

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

24/03/2023

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

Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052096>