

# Gallifen 40 mg/g premix for medicated feeding stuff for chickens and pheasants

Autorisé

- Fenbendazole

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Gallifen 40 mg/g premix for medicated feeding stuff for chickens and pheasants  
GALLIFEN 40 MG/G

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Poulet  
Faisan

### Voie d'administration:

Administration dans l'alimentation

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Forme pharmaceutique:**

Prémélange médicamenteux

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Administration dans l'alimentation:**

- 

**Poulet**

- Œufs. 0 day
- Viande et abats. 8 day

- 

**Faisan**

- Œufs. 0 day
- Viande et abats. 8 day

Do not release pheasants for hunting for at least 8 days after the end of medication

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP52AC13

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Italie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

HuVepharma

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

18/04/2017

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Biovet AD

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Health

---

**Numéro de l'autorisation:**

104978

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

18/04/2017

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0555/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Bulgarie France Hongrie Italie Pays-Bas Pologne Portugal  
Roumanie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.