

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 Premix for Medicated Feeding Stuff for Chickens and Pheasants

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:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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:

24/01/2017

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

Biovet AD

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 30282/3029

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/06/2024

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

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.