

# Gallifen 200 mg/ml Suspension pour administration dans l'eau de boisson

Autorisé

- Fenbendazole

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Gallifen 200 mg/ml Suspension pour administration dans l'eau de boisson

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Espèces cibles:**

Poulet

Faisan

---

**Voie d'administration:**

Administration dans l'eau de boisson

---

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en Anglais  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension pour administration dans l'eau de boisson

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Administration dans l'eau de boisson:**

•

**Poulet**

- Œufs. 0 day
- Viande et abats. 8 day \* when used at 3 mg fenbendazole / kg bw / day
- Viande et abats. 6 day

•

**Faisan**

- Œufs. 0 day
- Viande et abats. 6 day

Do not release pheasants for hunting for at least 6 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:**

Belgique

---

**Disponible en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:**

29/03/2018

---

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

Biovet AD

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

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

26/10/2021

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0579/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie  
France Allemagne Grèce Hongrie Italie Lettonie Lituanie Luxembourg  
Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

### Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

### Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)