

# Gallifen 200 mg/ml suspension for use in drinking water for chickens and pheasants

Autorisé

- Fenbendazole

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Gallifen 200 mg/ml suspension for use in drinking water for chickens and pheasants

### 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:**

Danemark

---

**Disponible en:**

Danemark

---

**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:**

15/06/2018

---

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

Biovet AD

---

**Autorité responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

58688

---

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

15/06/2018

---

**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

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