

GALLIFEN 200 MG/ML SUSPENSION POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON POUR POULETS ET FAISANS

Autorisé

- Fenbendazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Gallifen 200 mg/ml suspension for use in drinking water for chickens and pheasants
GALLIFEN 200 MG/ML SUSPENSION POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON
POUR POULETS ET FAISANS

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:

France

Disponible en:

France

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:

2/03/2018

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

Biovet AD

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/9942688 6/2018

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/03/2018

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 26/03/2024

[Télécharger](#)

Notice du conditionnement et étiquetage