

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

Autorisé

- Fenbendazole

Product identification

Dénomination du médicament:

Gallifen 200 mg/ml suspension for use in drinking water for chickens and pheasants
GALLIFEN 200 mg/ml suspensie pentru utilizare în apa de băut pentru pui de găină și fazani

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet

Faisan

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Product details

Substance active / Dosage:

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

Forme pharmaceutique:

Suspension pour administration dans l'eau de boisson

Withdrawal period by route of 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

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Roumanie

Available in:

Roumanie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

25/03/2018

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Biovet J.S.C.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

230063

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/03/2023

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)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052096>