

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

Heimilað

- Fenbendazole

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Hænsn

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lyfjaform:**

Dreifa til notkunar í drykkjarvatn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar í drykkjarvatn:**

•

**Hænsn**

- Eggs. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 8 dagar \* when used at 3 mg fenbendazole / kg bw / day

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

•

**Pheasant**

- Eggs. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

Do not release pheasants for hunting for at least 6 days after the end of medication.

---

**ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QP52AC13

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýrallyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Írland

---

**Fáanlegt í:**

Írland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

### Réttindategund:

Marketing Authorisation

---

### Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettíeska](#) [Norwegian](#)

---

### Markaðsleyfishafi:

HuVepharma

---

### Dagsetning markaðsleyfis:

29/03/2018

---

### Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Biovet AD

---

### Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

---

### Markaðsleyfisnúmer:

VPA10782/030/001

---

### Dagsetning á breytingu stöðu:

29/03/2018

---

### Umsjónarland (RMS):

Írland

---

### Ferilsnúmer:

IE/V/0579/001

---

### Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaríá Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland

Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ítalía Lettland Litáen  
Lúxemborg Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn  
Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru  
tungumáli hér að neðan.