

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

Viðurkennt

- Fenbendazole

Product identification

Heiti lyfs:

Gallifen 200 mg/ml suspension for use in drinking water for chickens and pheasants
Gallifen 200 mg/ml suspensija lietošanai ar dzeramo ūdeni vistām un fazāniem

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hænsn

Aðeins í boði í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Dreifa til notkunar í drykkjarvatn

Withdrawal period by route of administration:**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 (dýralyf):

QP52AC13

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Lettland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

2/03/2018

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Biovet J.S.C.

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/DCP/18/0009

Dagsetning leyfisbreytingar:

2/03/2018

Umsjónarland (RMS):

Írland

Númer verkferlis:

IE/V/0579/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland
Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ítalía Lettland Litáen
Lúxemborg Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn
Bretland (Norður-Írland)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052093>