

# 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:**

Pólland

---

**Fáanlegt í:**

Pólland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í enska

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

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

HuVepharma

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

24/10/2018

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Biovet AD

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

2822

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

24/10/2018

---

**Umsjónarland (RMS):**

Írland

---

**Ferilsnúmer:**

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)

---

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.

Áletranir

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

Fylgiseðill

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