

Gallifen 40 mg/g premix for medicated feeding stuff for chickens and pheasants

Autorizzato

- Fenbendazole

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Gallifen 40 mg/g premix for medicated feeding stuff for chickens and pheasants

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Fagiano

Via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

40.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Premiscela per alimenti medicamentosi

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime:

-

polli

- uova. 0 giorno
- carni e frattaglie. 8 giorno

-

Fagiano

- uova. 0 giorno
- carni e frattaglie. 8 giorno

Do not release pheasants for hunting for at least 8 days after the end of medication

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP52AC13

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

HuVepharma

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

5/01/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Biovet AD

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

3838/X/17 NÉBIH ÁTI

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/01/2017

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0555/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Francia Ungheria Italia Paesi Bassi Polonia Portogallo
Romania Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.