

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

Autorizzato

- Fenbendazole

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

polli  
Fagiano

---

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Sospensione per somministrazione in acqua da bere

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Somministrazione in acqua da bere:**

•

**polli**

- uova. 0 giorno
- carni e frattaglie. 8 giorno \* when used at 3 mg fenbendazole / kg bw / day
- carni e frattaglie. 6 giorno

•

**Fagiano**

- uova. 0 giorno
- carni e frattaglie. 6 giorno

Do not release pheasants for hunting for at least 6 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:**

Danimarca

---

**Disponibile in:**

Danimarca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

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:**

15/06/2018

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Biovet AD

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

58688

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

15/06/2018

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0579/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia  
Francia Germania Grecia Ungheria Italia Lettonia Lituania Lussemburgo  
Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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