

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:

Grecia

Disponibile in:

Grecia

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:

8/04/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Biovet AD

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

34881/19-03-2026/K-0226001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/03/2026

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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