

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

Autorizzato

- Fenbendazole

Product identification

Denominazione del medicinale:

Gallifen 200 mg/ml suspension for use in drinking water for chickens and pheasants
GALLIFEN 200 mg/ml suspensie pentru utilizare în apa de băut pentru puii de găină și
fazani

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli
Fagiano

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

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

Forma farmaceutica:

Sospensione per somministrazione in acqua da bere

Withdrawal period by route of administration:**Somministrazione in acqua da bere:****• polli**

- uova. 0 giorno
- carne e visceri. 8 giorno * when used at 3 mg fenbendazole / kg bw / day
- carne e visceri. 6 giorno

• Fagiano

- uova. 0 giorno
- carne e visceri. 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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Romania

Available in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Marketing authorisation date:

26/03/2018

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Biovet J.S.C.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

230063

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/03/2023

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052096>