

File downloaded on 2026-05-03

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000052089>

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

Registruotas

- Fenbendazole

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

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

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Naminė višta

Fazanas

### **Naudojimo būdas:**

Naudoti su geriamuoju vandeniu

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

200.00 miligramai / 1.00 mililitrai

### **Vaisto forma:**

Suspensija naudoti su geriamuoju vandeniu

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:  
Naudoti su geriamuoju vandeniu:**

•

**Naminė višta**

- Eggs. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

\* when used at 3 mg fenbendazole / kg bw / day

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

•

**Fazanas**

- Eggs. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

Do not release pheasants for hunting for at least 6 days after the end of medication.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos  
(ATCvet) kodas:**

QP52AC13

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

---

**Galima įsigyti:**

Hungary

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

## Papildoma informacija

### **Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

### **Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

### **Registruotojas:**

HuVepharma

---

### **Rinkodaros leidimo data:**

11/04/2018

---

### **Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Biovet AD

---

### **Atsakinga institucija:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Registracijos numeris:**

3954/X/18/NÉBIH ÁTI

---

### **Registracijos statuso pasikeitimo data:**

11/04/2018

---

### **Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

### **Procedūros numeris:**

IE/V/0579/001

---

### **Susijusios valstybės narės:**



Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)  
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Rumunija

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)  
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)  
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)  
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.