

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

Autorisert

- Fenbendazole

Product identification

Legemidlets navn:

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

Gallifen 200 mg/ml Suspensie voor gebruik in drinkwater

Gallifen 200 mg/ml Suspension pour administration dans l'eau de boisson

Gallifen 200 mg/ml Suspension zum Eingeben über das Trinkwasser

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

kylling

fasan

Administrering:

Bruk i drikkevann

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

200.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Suspensjon til bruk i drikkevann

Withdrawal period by route of administration:**Bruk i drikkevann:****• kylling**

- Egg. 0 dag
- Slakt. 8 dag * when used at 3 mg fenbendazole / kg bw / day
- Slakt. 6 dag

• fasan

- Egg. 0 dag
- Slakt. 6 dag

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP52AC13

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

BE

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

29/03/2018

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Biovet J.S.C.

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

26/10/2021

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0579/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FR DE EL HU IT LV LT LU NL PL PT
RO SI SI ES

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052074>