

# Gallifen 40 mg/g Premix voor gemedicineerd voer

Toegelaten

- Fenbendazole

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Gallifen 40 mg/g Premix voor gemedicineerd voer

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Kip

Fazant

---

**Toedieningsweg:**

Toediening in het voer

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Premix voor gemedicineerd voer

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Toediening in het voer:**

- 

**Kip**

- Eggs. 0 day
- Meat and offal. 8 day

- 

**Fazant**

- Eggs. 0 day
- Meat and offal. 8 day

Do not release pheasants for hunting for at least 8 days after the end of medication

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP52AC13

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

**Vergunningsstatus:**

Valid

**Toegelaten in:**

België

**Beschikbaar in:**

België

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

HuVepharma

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

8/03/2017

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Biovet AD

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Vergunningsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

### **Datum toelatingswijziging:**

9/06/2022

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

### **Procedurenummer:**

IE/V/0555/001

---

### **Betrokken lidstaten:**

België Bulgarije Frankrijk Hongarije Italië Nederland Polen Portugal  
Roemenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

### Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 8/07/2026

[Downloaden](#)

### Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 8/07/2026

[Downloaden](#)

### Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 8/07/2026

[Downloaden](#)