

Gallifen 40 mg/g premix voor gemedicineerd voer voor kippen en fazanten

Geautoriseerd

- Fenbendazole

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Gallifen 40 mg/g premix for medicated feeding stuff for chickens and pheasants

Gallifen 40 mg/g premix voor gemedicineerd voer voor kippen en fazanten

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Fazant

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Premix voor gemedicineerd voer

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

• **Kip**

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

• **Fazant**

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP52AC13

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Nederland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

19/01/2017

Productielocaties partijvrijgifte:

Biovet J.S.C.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Toelatingsnummer:

REG NL 118477

Wijzigingsdatum status toelating:

27/01/2022

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0555/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Frankrijk Hongarije Italië Nederland Polen Portugal
Roemenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048021>