

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

Toegelaten

- Fenbendazole

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Gallifen 40 mg/g premix for medicated feeding stuff for chickens and pheasants
GALLIFEN 40 mg/g premix pentru furaj medicamentat pentru puii de găină și fazani

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:

Roemenië

Beschikbaar in:

Roemenië

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:

26/01/2017

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Biovet AD

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

220012

Datum toelatingswijziging:

3/09/2024

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Combined File of all Documents

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