

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

Geautoriseerd

- Fenbendazole

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Gallifen 200 mg/ml εναιώρημα για χορήγηση με πόσιμο νερό για ορνίθια και φασιανούς

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Fazant

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor gebruik in drinkwater

Withdrawal period by route of administration:

In drinking water use:

• **Kip**

- Eggs. 0 day
- Meat and offal. 8 day * when used at 3 mg fenbendazole / kg bw / day
- Meat and offal. 6 day

• **Fazant**

- Eggs. 0 day
- Meat and offal. 6 day

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

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:

Cyprus

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

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:

26/02/2019

Productielocaties partijvrijgifte:

Biovet J.S.C.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Toelatingsnummer:

CY00663V

Wijzigingsdatum status toelating:

26/02/2019

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0579/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland
Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Italië Letland Litouwen
Luxemburg Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië 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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052078>