

Gallifen 200 mg/ml Suspensie voor gebruik in drinkwater

Toegelaten

- Fenbendazole

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Kip

Fazant

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:**Gebruik in drinkwater:**

-

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 [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](#)
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:

29/03/2018

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:

26/10/2021

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

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)