

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

Autorisert

- Fenbendazole

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Gallifen 200 mg/ml suspension for use in drinking water for chickens and pheasants  
Gallifen 200 mg/ml suspensija lietošanai ar dzeramo ūdeni vistām un fazāniem

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

kylling  
fasan

### Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
200.00 milligram / 1.00 milliliter

**Legemiddelform:**

Suspensjon til bruk i drikkevann

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Bruk i drikkevann:**

- 

**kylling**

- Egg. 0 dag
- Slakt. 8 dag \* when used at 3 mg fenbendazole / kg bw / day
- Slakt. 6 dag

- 

**fasan**

- Egg. 0 dag
- Slakt. 6 dag

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

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QP52AC13

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

LV

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

HuVepharma

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

2/03/2018

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Biovet AD

---

**Ansvarlig myndighet:**

Food And Veterinary Service

---

**Godkjenningsnummer:**

V/DCP/18/0009

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

2/03/2018

---

**Referanse medlemsstat:**

Irland

---

**Prosedyrenummer:**

IE/V/0579/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FR DE EL HU IT LV LT LU NL PL PT  
RO SI SI ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.