

File downloaded on 2026-06-24

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000052108>

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

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:

PL

Tilgjengelig i:

PL

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:

24/10/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:

Biovet AD

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

2822

Status for endring av markedsføringstillatelse:

24/10/2018

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Labelling

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

Package Leaflet

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