

File downloaded on 2026-04-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000052111>

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:

SI

Tilgjengelig i:

SI

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:

28/02/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Biovet AD

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/074/DC/19-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/02/2020

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 (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

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