

Gallifen 40 mg/g premix for medicated feeding stuff for chickens and pheasants

Autorizado

- Fenbendazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Gallifen 40 mg/g premix for medicated feeding stuff for chickens and pheasants

Gallifen 40 mg/g gyógypremix házityúkok és fácánok részére

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Alimento medicamentoso sólido

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

40.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pré-mistura para alimento medicamentoso

Intervalo de segurança por via de administração:

Alimento medicamentoso sólido:

-

Chicken

- Eggs. 0 dia

- Meat and offal. 8 dia

-

Pheasant

- Eggs. 0 dia

- Meat and offal. 8 dia

Do not release pheasants for hunting for at least 8 days after the end of medication

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AC13

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Hungria

Disponibilidade:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

HuVepharma

Data de autorização de introdução no mercado:

5/01/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biovet AD

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

3838/X/17 NÉBIH ÁTI

Data da alteração do estado de autorização:

5/01/2017

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0555/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária França Hungria Itália Países Baixos Polónia Portugal
Roménia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.