

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

Não  
autorizado

- Fenbendazole

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

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

### 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:

Administração na água de bebida

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

200.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Suspensão para administração na água de bebida

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Administração na água de bebida:

- 

#### Chicken

- Eggs. 0 dia

- Meat and offal. 6 dia

- 

#### Pheasant

- Eggs. 0 dia

- Meat and offal. 6 dia

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AC13

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Abandonada

---

### Autorizado em:

Alemanha

---

### 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:**

21/02/2019

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Biovet AD

---

### **Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Número da autorização:**

402547.00.00

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

8/08/2023

---

### **Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

### **Número de procedimento:**

IE/V/0579/001

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://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.