

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

Autorizado

- Fenbendazole

Product identification

Nome do medicamento:

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

Gallifen 200 mg/ml εναιώρημα για χρήση με πόσιμο νερό για ορνίθια και φασιανούς

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão para administração na água de bebida

Withdrawal period by route of administration:

Administração na água de bebida:

• Chicken

- Eggs. 0 dia
- Meat and offal. 8 dia * when used at 3 mg fenbendazole / kg bw / day
- Meat and offal. 6 dia

• Pheasant

- Eggs. 0 dia
- Meat and offal. 6 dia

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

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP52AC13

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

9/04/2019

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Biovet J.S.C.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

29106/09-04-2019/K-0226001

Data de alteração do estado de autorização:

11/11/2021

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0579/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia
França Alemanha Grécia Hungria Itália Letónia Lituânia Luxemburgo
Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha
Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052083>