

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

Autorizado

- Fenbendazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

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. 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 Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP52AC13

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Eslovénia

Disponibilidade:

Eslovénia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

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:

3/04/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biovet AD

Autoridade responsável:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número da autorização:

DC/V/0616/001

Data da alteração do estado de autorização:

3/04/2018

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
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.