

File downloaded on 2026-05-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000052054>

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

Autorizat

- Fenbendazole

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Găină

Fazan

### Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

### Forma farmaceutică:

Suspensie pentru administrare în apa de băut

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare în apa de băut:**

•

**Găină**

- Ouă. 0 zi
- Carne și organe. 8 zi \* when used at 3 mg fenbendazole / kg bw / day
- Carne și organe. 6 zi

•

**Fazan**

- Ouă. 0 zi
- Carne și organe. 6 zi

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

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP52AC13

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Disponibil în:**

Ireland

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

HuVepharma

---

### **Data autorizației de comercializare:**

29/03/2018

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Biovet AD

---

### **Autoritatea responsabilă:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Numărul autorizației:**

VPA10782/030/001

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

29/03/2018

---

### **Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Numărul procedurii:**

IE/V/0579/001

---

### **State membre interesate:**



Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

România

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.