

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
Gallifen, 200 mg/mL, suspensija za primjenu u pitkoj vodi, za kokoši i fazane

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 Croată Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Croatia

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](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

HuVepharma

Data autorizației de comercializare:

24/05/2018

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biovet AD

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numărul autorizației:

UP/I-322-03/18-01/983

Data modificării statusului autorizației:

12/01/2024

Statul membru de referință:

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.