

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

Godkänd

- Fenbendazole

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Gallifen 200 mg/ml suspension for use in drinking water for chickens and pheasants
Gallifen 200 mg/ml εναιώρημα για χορήγηση με πόσιμο νερό για ορνίθια και φασιανούς

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns
Fasan

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Suspension för användning i dricksvatten

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

-

Tamhöns

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

-

Fasan

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

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP52AC13

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Cypern

Tillgänglig i:

Cypern

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

HuVepharma

Godkännandedatum:

25/02/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Biovet AD

Ansvarig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkännandenummer:

CY00663V

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/02/2019

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0579/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland
Frankrike Tyskland Grekland Ungern Italien Lettland Litauen Luxemburg

Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.