

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

Auktoriserad

- Fenbendazole

## Product identification

### Läkemedlets namn:

Gallifen 200 mg/ml suspension for use in drinking water for chickens and pheasants  
Gallifen 200 mg/ml suspension til anvendelse i drikkevand

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

### Djurslag:

Tamhöns  
Fasan

### Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

## Product details

### Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Läkemedelsform:

Suspension för användning i dricksvatten

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**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

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Danmark

---

**Available in:**

Danmark

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

HuVepharma

---

**Marketing authorisation date:**

15/06/2018

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Biovet AD

---

**Ansvarig myndighet:**

Danish Medicines Agency

---

**Godkännandenummer:**

58688

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

15/06/2018

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Förfarandenummer:**

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Produktresumé

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052081>