

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 szuszpenzió ivóvízbe keveréshez házityúkok és fácánok számára
A.U.V.

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:

Ungern

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:

11/04/2018

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Biovet J.S.C.

Ansvarig myndighet:

National Food Chain Safety Office

Godkännandenummer:

3954/X/18/NÉBIH ÁTI

Datum för ändring av godkännandestatus:

11/04/2018

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)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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/600000052089>