

# 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

### 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:**

Slovakien

---

**Tillgänglig i:**

Slovakien

---

**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:**

28/02/2020

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Biovet AD

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkännandenummer:**

96/074/DC/19-S

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

28/02/2020

---

**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](http://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.