

# Halofusol 0.5 mg/ml Oral Solution for Calves

Разрешен

- Halofuginone lactate

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Halofusol 0.5 mg/ml Oral Solution for Calves

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

новородено теле

**Начин на приложение:**

Перорално приложение

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)  
0.61 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Перорален разтвор

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Перорално приложение:**

- 

**новородено теле**

- Meat and offal. 13 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QP51BX01

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

**Разрешен в:**

Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

23/12/2020

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Отговорен орган:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Vm 31223/4009

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

23/12/2020

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)  
[Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

ES/V/0351/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Гръцки](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)  
Налично само в [Испански](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#)  
[Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)



## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.