

Halagon 0.5 mg/ml - Oral solution

Разрешен

- Halofuginone

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Halagon 0.5 mg/ml - Oral solution

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

0.50 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 13 days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP51AX08

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 Испански Чешки Немски Естонски 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 Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски 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 Латвийски 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

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски 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 Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски
Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски 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 Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски 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 Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

Наличен в:

Austria , Belgium , Cyprus , Czechia , Denmark , Estonia , France , Germany , Greece ,
Hungary , Ireland , Italy , Latvia , Lithuania , Luxembourg , Netherlands , Poland ,
Romania , Spain , United Kingdom (Northern Ireland)

Описание на опаковката:

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:

Emdoka

Дата на разрешение за търговия:

13/12/2016

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Divasa Farmavic S.A.

Отговорен орган:

European Commission

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

13/12/2016

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

български (PDF)

Публикувано на: 11/05/2026

[Свали](#)

ema-puar-halagon-v-4201-par-en.pdf