

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Registrováno

- Halofuginone lactate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Halofusol 0.5 mg/ml Drank

Halofusol 0.5 mg/ml Solution buvable

Halofusol 0.5 mg/ml Lösung zum Einnehmen

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (novorozená telata)

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

0.61 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Perorální podání:**

-

Skot (novorozená telata)

- Maso. 13 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP51BX01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Belgie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Laboratorios Karizoo S.A.

Datum registrace:

15/07/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Karizoo S.A.

Příslušný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V567040

Datum změny stavu registrace:

15/07/2020

Referenční členský stát:

Španělsko

Číslo procedury:

ES/V/0351/001

Dotčený členský stát:

Belgie Kypr Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko

Polsko Portugalsko Rumunsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.