

Halagon 0.5 mg/ml - Oral solution

Registrováno

- Halofuginone

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Halagon 0.5 mg/ml - Oral solution

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](#)
0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Skot (novorozená telata)

- Maso. 13 day 13 days

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

QP51AX08

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Irsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko ,
Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,

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

Dostupné v:

Belgie , Dánsko , Estonia , Francie , Irsko , Itálie , Kypr , Litva , Lotyšsko , Lucembursko ,
Maďarsko , Nizozemsko , Německo , Polsko , Rakousko , Rumunsko ,
United Kingdom (Northern Ireland) , Česko , Řecko , Španelsko

Popis balení:

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:

Emdoka

Datum registrace:

13/12/2016

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Divasa Farmavic S.A.

Příslušný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

13/12/2016

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 1/08/2025

Stažení

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