

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Zugelassen

- Halofuginone lactate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Kalb, neugeboren

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

0.61 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Kalb, neugeboren

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP51BX01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Karizoo S.A.

Zulassungsdatum:

25/06/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Karizoo S.A.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

3903 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/06/2020

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0351/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Zypern Dänemark Estland Frankreich Deutschland Griechenland
Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Niederlande Polen Portugal
Rumaenien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.