

# Halofusol 0.5 mg/ml Lösung zum Einnehmen

Zugelassen

- Halofuginone lactate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Halofusol 0.5 mg/ml Lösung zum Einnehmen

---

**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

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

**Zugelassen in:**

Belgien

**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:**

15/07/2020

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

BE-V567040

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/07/2020

---

**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](http://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

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 6/11/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 6/11/2025

[Herunterladen](#)