

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Zugelassen

- Halofuginone lactate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Halofusol 0.5 mg/ml ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

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 Veterinärcode (ATCvet-Code):

QP51BX01

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

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:

28/06/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Karizoo S.A.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

67521/29-06-2020/K-0241001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/06/2020

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