

# Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Autorisiert

- Halofuginone lactate

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Halofusol 0,5 mg/ml orale oplossing voor kalveren

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

### **Zieltierart(en):**

Kalb, neugeboren

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

0.61 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### **Darreichungsform:**

Lösung zum Einnehmen

### **Withdrawal period by route of administration:**

**zum Einnehmen:**

- 

**Kalb, neugeboren**

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

---

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

QP51BX01

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Niederlande

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

14/07/2020

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

**Zulassungsnummer:**

REG NL 124622

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/02/2022

---

**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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038862>