

Halagon 0.5 mg/ml - Oral solution

Zugelassen

- Halofuginone

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Halagon 0.5 mg/ml - Oral solution

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Kalb, neugeboren

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

•

Kalb, neugeboren

- Fleisch und Innereien. 13 Tag 13 days

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

QP51AX08

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Verfügbar in:

Belgien , Deutschland , Dänemark , Estland , Frankreich , Griechenland , Irland , Italien , Lettland , Litauen , Luxemburg , Niederlande , Polen , Rumänien , Spanien , Tschechische Republik , Ungarn , United Kingdom (Northern Ireland) , Zypern , Österreich

Packungsbeschreibung:

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:

Emdoka

Zulassungsdatum:

13/12/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Divasa Farmavic S.A.

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/12/2016

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 11/05/2026

[Herunterladen](#)

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