

Cryptisel 0.5 mg/ml oral solution for calves

Zugelassen

- Halofuginone lactate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Cryptisel 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

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

Verfügbar in:

Ungarn

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](#)

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:

Industrial Veterinaria S.A.

Zulassungsdatum:

8/10/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/10/2020

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0374/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland Deutschland

Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Niederlande Norwegen

Polen Portugal Rumaenien Slowakei Schweden

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.

Kombinierte Datei aller Dokumente

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.

eu-PUAR-cryptisel-0.5-mg-ml-oral-solution-for-calves-en.pdf