

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Autorizado

- Halofuginone lactate

Product identification

Nombre del medicamento:

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Halofusol 0,5 mg/ml oral opløsning

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros recién nacidos

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.61 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:**• Terneros recién nacidos**

- Meat and offal. 13 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP51BX01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Dinamarca

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Karizoo S.A.

Marketing authorisation date:

4/05/2020

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

62367

Fecha del cambio de estado de la autorización:

4/05/2020

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0351/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Chipre Dinamarca Estonia Francia Alemania Grecia Hungría Irlanda
Italia Letonia Lituania Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038854>