

# Cryptisel 0.5 mg/ml oral solution for calves

Autorizado

- Halofuginone lactate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Cryptisel 0.5 mg/ml oral solution for calves

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Terneros recién nacidos

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
0.61 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

**Terneros recién nacidos**

- Meat and offal. 13 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP51BX01

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Rumania; Rumanía

---

**Disponible en:**

Rumania; Rumanía

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

10/03/2021

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

260045

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

9/03/2026

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0374/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Chipre República Checa Dinamarca Estonia Alemania Grecia Hungría

Irlanda Italia Letonia Lituania Países Bajos Noruega Polonia Portugal

Rumania; Rumanía Eslovaquia Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

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