

# Halofusol 0.5 mg/ml Solution buvable

Autorisé

- Halofuginone lactate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Halofusol 0.5 mg/ml Solution buvable

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovin (veau nouveau-né)

---

**Voie d'administration:**

Voie orale

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
0.61 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution buvable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

- 

**Bovin (veau nouveau-né)**

- Viande et abats. 13 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP51BX01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

15/07/2020

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V567040

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

15/07/2020

---

**État membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0351/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Chypre Danemark Estonie France Allemagne Grèce Hongrie  
Irlande Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 6/11/2025

[Télécharger](#)

## Notice

français (PDF)

Publié le: 6/11/2025

[Télécharger](#)

## Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 6/11/2025

[Télécharger](#)