

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Autorisé

- Halofuginone lactate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

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:

Irlande

Description des conditionnements:

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:

18/12/2020

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

Laboratorios Karizoo S.A.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10786/007/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/12/2020

Etat membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0351/001

Etats 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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet