

## Halocur 0.5 mg/ml - Oral solution

Autorisé

- Halofuginone

### Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Halocur 0.5 mg/ml - Oral solution

**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  
0.05 gram(s) / 1.00 Flacon

**Forme pharmaceutique:**

Solution buvable

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

**Voie orale:**

- 

**Bovin (veau nouveau-né)**

- Viande et abats. 13 day 13 days

---

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

QP51BX01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Disponible en:**

Allemagne , Autriche , Belgique , Bulgarie , Chypre , Danemark , Espagne , Finlande , France , Grèce , Hongrie , Irlande , Italie , Lituanie , Luxembourg , Pays-Bas , Pologne , Portugal , Roumanie , Royaume-Uni (Irlande du Nord) , Slovaquie , Suède , Tchéquie

---

**Description des conditionnements:**

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](#)

---

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

Intervet International B.V.

---

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

29/10/1999

---

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

Intervet Productions S.A.

---

**Autorité responsable:**

European Commission

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

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

29/10/1999

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 7/08/2025

[Télécharger](#)

ema-puar-halocur-v-040-par-en.pdf