

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Heimilað

- Halofuginone lactate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (nýfæddur kálfur)

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
0.61 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Nautgripir (nýfæddur kálfur)

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP51BX01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Eistland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Karizoo S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

4/05/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Karizoo S.A.

Ábyrgt yfirvald:

State Agency Of Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

2234

Dagsetning á breytingu stöðu:

4/05/2020

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0351/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Kýpur Danmörk Eistland Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland
Írland Ítalía Lettland Litáen Holland Pólland Portúgal Rúmenía
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.