

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Viðurkennt

- Halofuginone lactate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Halofusol 0,5 mg/ml belsőleges oldat borjak számára A.U.V.

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir (nýfæddur kálfur)

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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:

Ungverjaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Karizoo S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

25/03/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Karizoo S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/03/2020

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 dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038856>