

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Viðurkennt

- Halofuginone lactate

Product identification

Heiti lyfs:

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Halofusol 0,6086 mg/ml Roztwór doustny

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir (nýfæddur kálfur)

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

0.61 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

Withdrawal period by route of administration:

Til inntöku:**• Nautgripir (nýfæddur kálfur)**

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QP51BX01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Pólland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Karizoo S.A.

Marketing authorisation date:

23/10/2020

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Laboratorios Karizoo S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

3036

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Númer verkferlis:

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)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038864>