

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Autorizzato

- Halofuginone lactate

Product identification

Denominazione del medicinale:

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Halofusol 0.5 mg/ml πόσιμο διάλυμα για μόσχους

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello appena nato)

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.61 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione orale

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:**• Bovini (vitello appena nato)**

- carne e visceri. 13 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP51BX01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Cipro

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Karizoo S.A.

Marketing authorisation date:

20/04/2020

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Numero di autorizzazione:

CY00789V

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/04/2020

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0351/001

Stati membri interessati:

Belgio Cipro Danimarca Estonia Francia Germania Grecia Ungheria Irlanda
Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038853>