

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Authorised

- 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:

Oral use:

- **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:

Unione Europea

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:

Autorizzazione all'immissione in commercio

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:

21/04/2020

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:

21/04/2020

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 English français svenska íslenskan norsk

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>