

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Autorizzato

- Halofuginone lactate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello appena nato)

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.61 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Bovini (vitello appena nato)

- carni e frattaglie. 13 giorno

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

QP51BX01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lettonia

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](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/06/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/DCP/20/0029

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/06/2020

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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