

# 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 solutie orala pentru vitei

### 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:**

Romania

---

**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:**

5/05/2020

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

200057

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

21/09/2021

---

**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](http://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/600000038891>