

# Halocur 0.5 mg/ml - Oral solution

Autorizzato

- Halofuginone

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Halocur 0.5 mg/ml - Oral solution

---

**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](#)  
0.05 grammo(i) / 1.00 Flacone

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso orale:**

•

**Bovini (vitello appena nato)**

- carni e frattaglie. 13 giorno 13 days

---

**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:**

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

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

---

**Disponibile in:**

Austria , Belgio , Bulgaria , Cipro , Danimarca , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Irlanda , Italia , Lituania , Lussemburgo , Paesi Bassi , Polonia , Portogallo , Repubblica Ceca , Romania , Slovacchia , Spagna , Svezia , Ungheria , United Kingdom (Northern Ireland)

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet International B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

29/10/1999

---

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

Intervet Productions S.A.

---

**Autorità responsabile:**

European Commission

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

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

29/10/1999

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 7/08/2025

[Scaricamento](#)

ema-puar-halocur-v-040-par-en.pdf