

# Cryptisel 0.5 mg/ml oral solution for calves

Autorizzato

- Halofuginone lactate

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Cryptisel 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:**

Slovacchia

---

**Disponibile in:**

Slovacchia

---

**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](#)

---

## 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:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

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

7/01/2021

---

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

Industrial Veterinaria S.A.  
aniMedica GmbH  
aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/048/DC/20-S

---

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

7/01/2021

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0374/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Germania Grecia  
Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Norvegia Polonia  
Portogallo Romania Slovacchia Svezia

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

eu-PUAR-cryptisel-0.5-mg-ml-oral-solution-for-calves-en.pdf