

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Autorisert

- Halofuginone lactate

Product identification

Legemidlets navn:

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Halofusol 0,5 mg/ml solução oral para vitelos

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

nyfødt kalv

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

0.61 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Oral bruk:

- **nyfødt kalv**

- Slakt. 13 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP51BX01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

PT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Karizoo S.A.

Marketing authorisation date:

23/03/2020

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Laboratorios Karizoo S.A.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

1335/01/20DFVPT

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

23/03/2020

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0351/001

Gjeldende medlemsstater:

BE Kypros DK EE FR DE EL HU Irland IT LV LT NL PL PT RO

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038889>