

Halocur 0.5 mg/ml - Oral solution

Autorisert

- Halofuginone

Product identification

Legemidlets navn:

Halocur 0.5 mg/ml - Oral solution

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

nyfødt kalv

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
0.05 gram / 1.00 Flaske

Legemiddelform:

Mikstur, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:**Oral bruk:**

- nyfødt kalv

- Slakt. 13 dag 13 days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP51AX08

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

29/10/1999

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Intervet Productions

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

29/10/1999

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 9/11/2022

Nedlasting

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001157>