

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Toegelaten

- Halofuginone lactate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Pasgeboren kalveren

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.61 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Drank

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Pasgeboren kalveren

- Meat and offal. 13 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP51BX01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Karizoo S.A.

Handelsvergunningsdatum:

23/06/2020

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Karizoo S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

402671.00.00

Datum toelatingswijziging:

23/06/2020

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0351/001

Betrokken lidstaten:

België Cyprus Denemarken Estland Frankrijk Duitsland Griekenland

Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Nederland Polen Portugal

Roemenië

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.