

# Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Geautoriseerd

- Halofuginone lactate

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

HALOFUSOL 0.5 mg/ml solutie orala pentru vitei

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

**Doeldiersoort(en):**

Pasgeboren kalveren

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

0.61 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Farmaceutische vorm:**

Drank

**Withdrawal period by route of administration:**

**Oraal gebruik:****• Pasgeboren kalveren**

- Meat and offal. 13 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP51BX01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Roemenië

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

5/05/2020

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Toelatingsnummer:**

200057

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

21/09/2021

---

**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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038891>