

Halagon 0.5 mg/ml - Oral solution

Geautoriseerd

- Halofuginone

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Halagon 0.5 mg/ml - Oral solution

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Pasgeboren kalveren

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Drank

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

-

Pasgeboren kalveren

- Meat and offal. 13 day 13 days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP51AX08

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland , Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië , Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen , Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Package description:

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:

Emdoka

Marketing authorisation date:

13/12/2016

Productielocaties partijvrijgifte:

Divasa Farmavic S.A.

Verantwoordelijke instantie:

European Commission

Toelatingsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Wijzigingsdatum status toelating:

13/12/2016

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

Documents

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2024

[Downloaden](#)

ema-puar-halagon-v-4201-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001528>