

Halocur 0.5 mg/ml - Oral solution

Toegelaten

- Halofuginone

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Halocur 0.5 mg/ml - Oral solution

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Pasgeboren kalveren

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
0.05 gram(s) / 1.00 Fles

Farmaceutische vorm:

Drank

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

•

Pasgeboren kalveren

- Meat and offal. 13 day 13 days

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:

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

Beschikbaar in:

België , Bulgarije , Cyprus , Denemarken , Duitsland , Finland , Frankrijk , Griekenland , Hongarije , Ierland , Italië , Litouwen , Luxemburg , Nederland , Oostenrijk , Polen , Portugal , Roemenië , Slowakije , Spanje , Tsjechië , United Kingdom (Northern Ireland) , Zweden

Verpakkingsomschrijving:

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

29/10/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet Productions S.A.

Verantwoordelijke instantie:

European Commission

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

29/10/1999

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

Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 7/08/2025

[Downloaden](#)

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