

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Autorisert

- Halofuginone lactate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

nyfødt kalv

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.61 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

nyfødt kalv

- Slakt. 13 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP51BX01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Karizoo S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/06/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Karizoo S.A.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

67521/29-06-2020/K-0241001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/06/2020

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0351/001

Gjeldende medlemsstater:

BE Kypros DK EE FR DE EL HU Irland IT LV LT NL PL PT RO

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet