

Halagon 0.5 mg/ml - Oral solution

Autorisert

- Halofuginone

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Halagon 0.5 mg/ml - Oral solution

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

nyfødt kalv

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

Legemiddelform:

Mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

nyfødt kalv

- Slakt. 13 dag 13 days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP51AX08

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Tilgjengelig i:

, AT , BE , CZ , DE , DK , EE , EL , ES , FR , HU , IT , Irland , Kypros , LT , LU , LV , NL , PL , RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Emdoka

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/12/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Divasa Farmavic S.A.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/12/2016

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 11/05/2026

Nedlasting

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