

Halocur 0.5 mg/ml - Oral solution

Autorisert

- Halofuginone

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Halocur 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](#)
0.05 gram / 1.00 Flaske

Legemiddelform:

Mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

nyfødt kalv

- Slakt. 13 dag 13 days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP51BX01

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 , BG , CZ , DE , DK , EL , ES , FI , FR , HU , IT , Irland , Kypros , LT , LU , NL , PL , PT , RO , SE , SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/10/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet Productions S.A.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/10/1999

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 7/08/2025

Nedlasting

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