

# Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Authorised

- Halofuginone lactate

## Product identification

**Nazwa leku:**

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Halofusol, 0,5 mg/ml suukaudne lahus vasikatele

---

**Numer pozwolenia:**

Dostępne wyłącznie w English

---

**Docelowe gatunki zwierząt:**

Dostępne wyłącznie w български Español čeština dansk Deutsch eesti ελληνικά

English français italiano latviešu lietuvių magyar Nederlands română svenska

íslenskan norsk

---

**Droga podania:**

Podanie doustne

---

## Product details

**Numer pozwolenia / Moc :**

Dostępne wyłącznie w English

0.61 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Roztwór doustny

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Oral use:**

• **Cattle (newborn calf)**

- Meat and offal. 13 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QP51BX01

---

**Status prawny dostawy:**

Dostępne wyłącznie w čeština eesti English français italiano latviešu portugûs slovenščina svenska norsk

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Authorised in:**

Estonia

---

**Opis pakietu:**

Dostępne wyłącznie w English

Dostępne wyłącznie w English

Dostępne wyłącznie w English

Dostępne wyłącznie w English

Dostępne wyłącznie w English

Dostępne wyłącznie w English

Dostępne wyłącznie w English

Dostępne wyłącznie w English

Dostępne wyłącznie w English

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostępne wyłącznie w English français italiano latviešu svenska íslenzkan norsk

---

**Podstawa prawna zezwolenia na produkt:**

Dostępne wyłącznie w English italiano latviešu norsk

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

4/05/2020

---

**Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

State Agency Of Medicines

---

**Numer pozwolenia:**

2234

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

4/05/2020

---

**Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français hrvatski italiano Nederlands portugûs slovenčina svenska íslenzkan norsk

---

**Numer procedury:**

ES/V/0351/001

---

**Zainteresowane państwa członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano Nederlands portugûs slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti ελληνικά English français italiano Nederlands portugûs slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano Nederlands portugûs slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español Deutsch eesti English français italiano Nederlands portugûs slovenčina suomi svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano Nederlands portugûs slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w Español čeština Deutsch eesti English français italiano  
Nederlands portugûês română slovenčina svenska íslenzkan norsk

Dostępne wyłącznie w English français svenska íslenzkan norsk

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### **Charakterystyka produktu leczniczego**

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038877>