

# Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Autorizado

- Halofuginone lactate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

HALOFUSOL 0,5 MG/ML SOLUTION BUVABLE POUR VEAUX

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em inglês

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

---

### **Via de administração:**

Via oral

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

0.61 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

**Forma farmacêutica:**

Solução oral

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via oral:**

- 

**Cattle (newborn calf)**

- Meat and offal. 13 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP51BX01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

França

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

20/04/2020

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Autoridade responsável:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número da autorização:**

FR/V/7948352 8/2020

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

20/04/2020

---

**Estado-Membro de referência:**

Espanha

---

**Número de procedimento:**

ES/V/0351/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Chipre Dinamarca Estónia França Alemanha Grécia Hungria Irlanda  
Itália Letónia Lituânia Países Baixos Polónia Portugal Roménia  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.