File downloaded on 2025-12-03

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000038860

# 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 šķīdums iekšķīgai lietošanai teļiem

#### Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

#### **Espécies-alvo:**

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

# Via de administração:

Via oral

# Detalhes do medicamento veterinário

# Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 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

#### **Autorisado em:**

Letónia

## Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

# Informações adicionais

# Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> 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:

1/06/2020

## Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Karizoo S.A.

## **Autoridade responsável:**

Food And Veterinary Service

## Número da autorização:

V/DCP/20/0029

## Data da alteração do estado de autorização:

1/06/2020

#### 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

## **Documentos**

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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

Rotulagem

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