

Halofusol 0.5 mg/ml Oral Solution for Calves

Autorizado

- Halofuginone lactate

Product identification

Nome do medicamento:

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves
Halofusol 0.5 mg/ml Oral Solution for Calves

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
0.61 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução oral

Withdrawal period by route of administration:**Via oral:**

- **Cattle (newborn calf)**

- Meat and offal. 13 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP51BX01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Laboratorios Karizoo S.A.

Marketing authorisation date:

23/12/2020

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 31223/4009

Data de alteração do estado de autorização:

12/08/2022

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

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038907>