

# Cryptisel 0.5 mg/ml oral solution for calves

Autorizado

- Halofuginone lactate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Cryptisel 0.5 mg/ml oral solution for calves

Cryptisel 0,5 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai teļiem

### 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:**

Letónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em letão

---

## 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:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

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

24/11/2020

---

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

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

aniMedica Herstellungs GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Food And Veterinary Service

---

**Número da autorização:**

V/DCP/20/0062

---

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

24/11/2020

---

**Estado-Membro de referência:**

Espanha

---

**Número de procedimento:**

ES/V/0374/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Chipre República Checa Dinamarca Estónia Alemanha Grécia  
Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Países Baixos Noruega Polónia  
Portugal Roménia Eslováquia Suécia 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.

### Combined File of all Documents

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.