

# Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Oprávněný

- Halofuginone lactate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
0.61 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lieková forma:

Perorálny roztok

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Perorálne použitie:**

- 

**Cattle (newborn calf)**

- Meat and offal. 13 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP51BX01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Estónsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Dátum registrácie lieku:**

4/05/2020

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

State Agency Of Medicines

---

**Číslo registrácie:**

2234

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

4/05/2020

---

**Referenčný členský štát:**

Španielsko

---

**Číslo postupu:**

ES/V/0351/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Belgicko Cyprus Dánsko Estónsko Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko  
Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.