

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Ima dovoljenje za promet

- Halofuginone lactate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Halofusol 0.5 mg/ml ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Halofusol 0.5 mg/ml oral solution for calves

Učinkovina:

Na voljo samo v [angleščina](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [bolgarščina](#) [španščina](#) [češčina](#) [danščina](#) [nemščina](#) [estonsščina](#) [grščina](#) [angleščina](#) [francoščina](#) [italijanščina](#) [latvijščina](#) [litovščina](#) [madžarščina](#) [nizozemščina](#) [romunščina](#) [finščina](#) [švedščina](#) [islandščina](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [angleščina](#)

0.61 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Peroralna raztopina

Karenca glede na pot uporabe:**Peroralna uporaba:**

-

Cattle (newborn calf)

- Meat and offal. 13 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QP51BX01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina italijanščina nizozemščina portugalščina slovaščina švedščina islandščina Norwegian

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v angleščina

Na voljo samo v angleščina

Na voljo samo v angleščina

Na voljo samo v angleščina

Na voljo samo v angleščina

Na voljo samo v angleščina

Na voljo samo v angleščina

Na voljo samo v angleščina

Na voljo samo v angleščina

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [angleščina](#) [francoščina](#) [hrvaščina](#) [italijanščina](#) [latvijščina](#) [finščina](#) [švedščina](#) [islandščina](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [angleščina](#) [italijanščina](#) [latvijščina](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Laboratorios Karizoo S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

28/06/2020

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Laboratorios Karizoo S.A.

Pristojni organ:

National Organization For Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

67521/29-06-2020/K-0241001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

28/06/2020

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [španščina](#) [češčina](#) [nemščina](#) [estonščina](#) [angleščina](#) [francoščina](#) [hrvaščina](#) [italijanščina](#) [nizozemščina](#) [portugalščina](#) [slovaščina](#) [švedščina](#) [islandščina](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

ES/V/0351/001

Zadevne države članice:

Na voljo samo v [španščina](#) [češčina](#) [nemščina](#) [estonščina](#) [angleščina](#) [francoščina](#) [italijanščina](#) [nizozemščina](#) [portugalščina](#) [slovaščina](#) [švedščina](#) [islandščina](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [španščina](#) [češčina](#) [nemščina](#) [estonščina](#) [grščina](#) [angleščina](#) [francoščina](#) [italijanščina](#) [nizozemščina](#) [portugalščina](#) [slovaščina](#) [švedščina](#) [islandščina](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonščina angleščina francoščina
italijanščina nizozemščina portugalsščina slovaščina švedščina islandščina

Norwegian

Na voljo samo v španščina češčina nemščina estonsščina angleščina francoščina
italijanščina litovščina nizozemščina portugalščina romunščina slovaščina švedščina
islandščina Norwegian

Na voljo samo v estonsščina angleščina francoščina litovščina portugalščina
švedščina islandščina Norwegian

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet