

Kriptazen 0.5 mg/ml - Oral solution

Auktoriserad

- Halofuginone

Product identification

Läkemedlets namn:

Kriptazen 0.5 mg/ml - Oral solution

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt (nyfödd kalv)

Administreringsväg:

Oral användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Oral lösning

Withdrawal period by route of administration:

Oral användning:

-

Nöt (nyfödd kalv)

- Meat and offal. 13 dygn 13 days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP51AX08

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Available in:

Cypern , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Grekland , Italien , Lettland , Portugal , Rumänien , Slovakien , Storbritannien (Nordirland) , Sverige , Tjeckien , Ungern , Österrike

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac S.A.

Marketing authorisation date:

8/02/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Virbac S.A.

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/02/2019

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 1/03/2024

[Ladda ner](#)

ema-puar-kriptazen-v-4848-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004142>