

File downloaded on 2026-07-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/cs/600000060829>

# belfer 100 mg/ml Solution for injection for horses, cattle, pigs, sheep, goats and dogs

Registrováno

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

belfer 100 mg/ml Solution for injection for horses, cattle, pigs, sheep, goats and dogs

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot

Prase

Pes

Koza

Ovce

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

### Cesta podání:

Intravenózní podání

Intramuskulární podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

333.33 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Léková forma:

Injekční roztok

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Intravenózní podání:

- 

##### Skot

- Mléko. 0 hour

- Maso. 0 day

- 

##### Prase

- Maso. 0 day

#### Intramuskulární podání:

- 

##### Skot

- Mléko. 0 hour

- Maso. 0 day

- 

##### Koza

- Mléko. 0 hour

- Maso. 0 day

- 

##### Ovce

- Mléko. 0 hour

- Maso. 0 day

- 

**Prase**

- Maso. 0 day

- 

**Horse (suckling foal)**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QB03AC

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Německo

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Datum registrace:**

24/11/2017

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Příslušný orgán:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Registrační číslo:**

402337.00.00

---

**Datum změny stavu registrace:**

24/11/2017

---

**Referenční členský stát:**

Německo

---

**Číslo procedury:**

DE/V/0167/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lotyšsko Litva Polsko Portugalsko Rumunsko Slovinsko Španelsko Švédsko

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

2402337-paren-20180108.rtf