

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

Ikke  
autoriseret

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

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

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Svin

Hund

Ged

Får

Diende føl

### Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

# Produktoplysninger

## Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
333.33 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

---

## Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

### Intravenøs anvendelse:

- 

#### Kvæg

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 dag

- 

#### Svin

- Meat and offal. 0 dag

### Intramuskulær anvendelse:

- 

#### Kvæg

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 dag

- 

#### Ged

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 dag

- 

#### Får

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 dag

- 

### **Svin**

- Meat and offal. 0 dag

- 

### **Diende føl**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QB03AC

---

### **Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Godkendelsesstatus:**

Afstået

---

### **Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

7/01/2018

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Ansvarlig myndighed:**

State Agency Of Medicines

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

2060

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

30/05/2024

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

DE/V/0167/001

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.