

belfer

Autoriseret

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

belfer

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalv, præ-drøvtyggende

Svin

Kvæg

Hest

Får

Hund

Ged

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

333.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

-

Kalv, præ-drøvtyggende

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

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

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

-

Kalv, præ-drøvtyggende

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

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

-

Hest

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

- ## Får

- ## Ged

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

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:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

[illegible]

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Dato for markedsføringstilladelse:

7/05/2003

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

6933016.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

7/05/2003

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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