

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

Autorizado

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Perros

Caprino

Ovino

Potros lactantes

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
333.33 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

-

Caprino

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Potros lactantes

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QB03AC

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Fecha de autorización de comercialización:

3/12/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/17/2430/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/12/2017

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0167/001

Estados miembros afectados:

Austria Dinamarca Estonia Finlandia Grecia Hungría Islandia Letonia
Lituania Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovenia España Suecia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

2402337-paren-20180108.rtf