

# 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:**

Austria

---

### **Disponible en:**

Austria

---

### **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:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

28/12/2017

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoridad responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número de autorización:**

838090

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

28/12/2017

---

**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](http://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.

Prospecto

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

Etiquetado

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

2402337-paren-20180108.rtf