

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

Volitatud

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

sig

koer

kits

lammas

hobune (imev varss)

Manustamisviis:

Intravenoosne

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

333.33 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intravenoosne:

-

veis

- piim. 0 hour

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

sig

- liha ja söödavad koed. 0 day

Intramuskulaarne:

-

veis

- piim. 0 hour

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

kits

- piim. 0 hour

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

lammas

- piim. 0 hour

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

sig

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

hobune (imev varss)

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 hour

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QB03AC

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Ungari

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Müügiloa kuupäev:

14/12/2017

Partii vabastamise tootmiskohad:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Vastutav asutus:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Müügiloa number:

3916/X/17 NÉBIH ÁTI

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

14/12/2017

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloamenetluse number:

DE/V/0167/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Taani Eesti Soome Kreeka Ungari Island Läti Leedu Poola
Portugal Rumeenia Sloveenia Hispaania Rootsi

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

2402337-paren-20180108.rtf