

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
belfer 100 mg/ml šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, cūkām, aitām, kazām un suņiem

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) English

Loomaliigid:

veis
siga
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

-

sigā

- 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:

Läti

Saadaval:

Läti

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:

3/01/2018

Partii vabastamise tootmiskohad:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Vastutav asutus:

Food And Veterinary Service

Müügiloa number:

V/DCP/17/0050

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

3/01/2018

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloamenetluse number:

DE/V/0167/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Taani 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.

Pakendi infoleht

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

Pakendi märgistus

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

2402337-paren-20180108.rtf