

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

Autorisé

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Chien

Chèvre

Mouton

Cheval (poulain sous la mère)

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
333.33 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 0 day

-

Chèvre

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 0 day

-

Mouton

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Cheval (poulain sous la mère)

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QB03AC

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Hongrie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/12/2017

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorité responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numéro de l'autorisation:

3916/X/17 NÉBIH ÁTI

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/12/2017

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0167/001

États membres concernés:

Autriche Danemark Estonie Finlande Grèce Hongrie Islande Lettonie
Lituanie Pologne Portugal Roumanie Slovénie Espagne Suède

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

2402337-paren-20180108.rtf