

File downloaded on 2026-07-07

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/is/600000060857>

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

Heimilað

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Svín

Hundur

Geit

Sauðkind

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [danska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

# Upplýsingar um lyf

## Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska  
333.33 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

---

## Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

### Til notkunar í bláæð:

- 

#### Nautgripir

- Mjólk. 0 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- 

#### Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

### Til notkunar í vöðva:

- 

#### Nautgripir

- Mjólk. 0 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- 

#### Geit

- Mjólk. 0 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- 

#### Sauðkind

- Mjólk. 0 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- 

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- 

**Horse (suckling foal)**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QB03AC

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Finnland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

9/04/2019

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Finnish Medicines Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

34211

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

9/04/2019

---

**Umsjónarland (RMS):**

Þýskaland

---

**Ferilsnúmer:**

DE/V/0167/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Danmörk Eistland Finnland Grikkland Ungverjaland Ísland Lettland  
Litáen Pólland Portúgal Rúmenía Slóvenía Spánn Svíþjóð

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

2402337-paren-20180108.rtf