

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

Autorizzato

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

belfer 100 mg/ml Solution for injection for horses, cattle, pigs, sheep, goats and dogs
Belfer 100 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen und Hunde

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Suino
Cane
Caprino
Ovino
Cavallo (puledro lattante)

Via di somministrazione:

Uso endovenoso
Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

333.33 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

bovini

- latte. 0 ora
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso intramuscolare:

-

bovini

- latte. 0 ora
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Caprino

- latte. 0 ora
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino

- latte. 0 ora
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Cavallo (puledro lattante)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QB03AC

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/11/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

402337.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/11/2017

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0167/001

Stati membri interessati:

Austria Danimarca Finlandia Grecia Ungheria Islanda Lettonia Lituania
Polonia Portogallo Romania Slovenia Spagna Svezia

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

2402337-paren-20180108.rtf