

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

Geautoriseerd

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in English

Doeldiersoort(en):

Rund
Varken
Hond
Geit
Schaap
Gezoogde veulens

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik
Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in English

333.33 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

Hond

-

Geit

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

Schaap

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Gezoogde veulens

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QB03AC

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:Valid

Authorised in:IJsland

Package description:Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

4/12/2017

Productielocaties partijvrijgifte:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Verantwoordelijke instantie:

Icelandic Medicines Agency

Toelatingsnummer:

IS/2/17/015/01

Wijzigingsdatum status toelating:

4/12/2017

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0167/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Denemarken Finland Griekenland Hongarije IJsland Letland
Litouwen Polen Portugal Roemenië Slovenië Spanje Zweden

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000131148>