

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

Autorisert

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

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

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

storfe  
gris  
hund  
geit  
sau  
diende føll

### Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk  
Intramuskulær bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk  
333.33 milligram / 1.00 milliliter

---

### Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Intravenøs bruk:

- 

##### storfe

- Melk. 0 time
- Slakt. 0 dag

- 

##### gris

- Slakt. 0 dag

#### Intramuskulær bruk:

- 

##### storfe

- Melk. 0 time
- Slakt. 0 dag

- 

##### geit

- Melk. 0 time
- Slakt. 0 dag

- 

##### sau

- Melk. 0 time
- Slakt. 0 dag

- 

**gris**

- Slakt. 0 dag

- 

**diende føll**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QB03AC

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

PL

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

2/07/2018

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Ansvarlig myndighet:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Godkjenningsnummer:**

2795

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

2/07/2018

---

**Referanse medlemsstat:**

DE

---

**Prosedyrenummer:**

DE/V/0167/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT DK FI EL HU IS LV LT PL PT RO SI ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

2402337-paren-20180108.rtf