

belfer

Autorisert

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

belfer

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

ikke drøvtyggende storfe

gris

storfe

hest

sau

hund

geit

**Administrasjonsvei:**

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

333.30 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Subkutan bruk:**

•

**ikke drøvtyggende storfe**

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

•

**gris**

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 0 dag

**Intramuskulær bruk:**

•

**storfe**

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

•

**ikke drøvtyggende storfe**

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

•

**gris**

- Slakt. 0 dag

•

**hest**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- 

**sau**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- 

**geit**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

---

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

QB03AC

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

DE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

7/05/2003

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

6933016.00.00

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

7/05/2003

---

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

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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