

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

Neautorizat

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Bovine

Porc

Câine

Capră

Oaie

Cal (mânz sugar)

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
333.33 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Lapte. 0 oră
- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Lapte. 0 oră
- Carne și organe. 0 zi

-

Capră

- Lapte. 0 oră
- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Lapte. 0 oră
- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal (mânz sugar)

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QB03AC

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data autorizației de comercializare:

7/01/2018

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoritatea responsabilă:

State Agency Of Medicines

Numărul autorizației:

2060

Data modificării statusului autorizației:

30/05/2024

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

DE/V/0167/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.