

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

Godkänd

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

belfer 100 mg/ml Solution for injection for horses, cattle, pigs, sheep, goats and dogs
belfer 100 mg/ml šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, cūkām, aitām, kazām un suņiem

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Nöt
Svin
Hund
Get
Får
Häst (diande föl)

Administreringsväg:

Intravenös användning
Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
333.33 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Nöt

- Milk. 0 timme
- Meat and offal. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Milk. 0 timme
- Meat and offal. 0 dygn

-

Get

- Milk. 0 timme
- Meat and offal. 0 dygn

-

Får

- Milk. 0 timme
- Meat and offal. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Häst (diande föl)

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QB03AC

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Lettland

Tillgänglig i:

Lettland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Godkännandedatum:

3/01/2018

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

V/DCP/17/0050

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/01/2018

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0167/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Danmark Finland Grekland Ungern Island Lettland Litauen Polen
Portugal Rumänien Slovenien Spanien Sverige

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.