

# 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

### 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:**

Österrike

---

### **Tillgänglig i:**

Österrike

---

### **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:**

28/12/2017

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Ansvarig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Godkännandenummer:**

838090

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

28/12/2017

---

**Referensmedlemsstat:**

Tyskland

---

**Procedurnummer:**

DE/V/0167/001

---

**Berörda medlemsstater:**

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

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://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.

2402337-paren-20180108.rtf