

Defixopzyl

Autorisiert

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Product identification

Name des Arzneimittels:

Defixopzyl

Defixopzyl 200 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Ferkel

Saugkalb

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

519.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**subkutane Anwendung:**

- **Ferkel**
 - Alle Zielgewebe. 0 day

- **Saugkalb**

intramuskuläre Anwendung:

- **Ferkel**
 - Alle Zielgewebe. 0 day

- **Saugkalb**

subkutane Anwendung:

- **Ferkel**
 - Alle Zielgewebe. 0 day

- **Saugkalb**

intramuskuläre Anwendung:

- **Ferkel**
 - Alle Zielgewebe. 0 day

- **Saugkalb**

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QB03AC

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Dänemark

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#)

Zulassungsinhaber:

Pharmacosmos A/S

Marketing authorisation date:

31/07/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pharmacosmos A/S

Zuständige Behörde:

Danish Health And Medicines Authority

Zulassungsnummer:

69067

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/07/2023

Referenzmitgliedstaat:

Schweden

Verfahrensnummer:

SE/V/0124/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Dänemark Frankreich Deutschland Irland Italien Niederlande Polen
Spanien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-puar-sev0124001-mr-defixopzyl-solution-for-injection-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985366>