

Defixopzyl 200 mg/ml solution for injection, pig (piglet) and cattle (calf)

Autorizado

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Product identification

Nombre del medicamento:

Defixopzyl

Defixopzyl 200 mg/ml solution for injection, pig (piglet) and cattle (calf)

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Lechones

Terneros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

519.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía subcutánea:

• **Lechones**

- All relevant tissues. 0 Día

• **Terneros**

Vía intramuscular:

• **Lechones**

- All relevant tissues. 0 Día

• **Terneros**

Vía subcutánea:

• **Lechones**

- All relevant tissues. 0 Día

• **Terneros**

Vía intramuscular:

• **Lechones**

- All relevant tissues. 0 Día

• **Terneros**

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QB03AC

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Irlanda

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Pharmacosmos A/S

Marketing authorisation date:

25/08/2023

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Pharmacosmos A/S

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10794/002/001

Fecha del cambio de estado de la autorización:

25/08/2023

Estado miembro de referencia:

Suecia

Número de procedimiento:

SE/V/0124/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Dinamarca Francia Alemania Irlanda Italia Países Bajos Polonia
España

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985370>