

Defixopzyl

Geautoriseerd

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Defixopzyl

Defixopzyl 200 mg/ml injectiesvæske, opløsning

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Biggen

Kalveren

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

519.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Subcutaan gebruik:**

- **Biggen**

- All relevant tissues. 0 day

- **Kalveren**

Intramusculair gebruik:

- **Biggen**

- All relevant tissues. 0 day

- **Kalveren**

Subcutaan gebruik:

- **Biggen**

- All relevant tissues. 0 day

- **Kalveren**

Intramusculair gebruik:

- **Biggen**

- All relevant tissues. 0 day

- **Kalveren**

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QB03AC

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Denemarken

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Handelsvergunninghouder:

Pharmacosmos A/S

Marketing authorisation date:

31/07/2023

Productielocaties partijvrijgifte:

Pharmacosmos A/S

Verantwoordelijke instantie:

Danish Health And Medicines Authority

Toelatingsnummer:

69067

Wijzigingsdatum status toelating:

31/07/2023

Rapporterende lidstaat:

Zweden

Procedurenummer:

SE/V/0124/001

Betrokken lidstaten:

België Denemarken Frankrijk Duitsland Ierland Italië Nederland Polen
Spanje

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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

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